

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

#### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.

## Chem 7001.3

Bound 00 [1897

### Harbard College Library

PROM

Bounditch & Minot funde.

27746-1485-7944.1897

SCIENCE CENTER LIBRARY

	* *
	•
1	
·	
•	
•	
•	
$\cdot$	
•	
•	
·	

		•		
	•			
	•			
				•
•				
				•
			•	

	i
	:
•	
	1
	•

				i
			-	1
				ļ
				1
·				
				•
				•
				1
			·	!
		•		}
				:
				: !
				I
				•
				1

Die

## chemische Technologie

ber

Brennstoffe.

I. Chemischer Theis.

·				
		•		
		•		
			•	
	₹*			
•				
		•		
•				
	-			
				•

bolzstiche
aus dem polographischen Atelier
von Friedrich Bieweg und Sohn
in Braunschweig.

Papier
aus der mechanischen Papier-Fabrik
der Gebrüder Bieweg zu Wendhausen
bei Braunschweig.

I.3.

0

ber

# chemischen Technologie.

In Berbindung

mit

mehren Gelehrten und Technikern bearbeitet,

und herausgegeben

Dr. P. Bollen,

weil. Profeffor der technischen Chemie am Schweizerischen Bolytechnienm in Burich.

Rach dem Tobe des Herausgebers fortgesett

Karlon

Dr. K. Birnbaum,

. Sofrath und Professor der Chemie am Bolytechnicum in Rarlsrube.

Acht Bänbe,

die meisten in mehre Gruppen zerfallend.

Erften Banbes britte Gruppe:

Die chemische Technologie

der

Brennstoffe.

Mit zahlreichen in den Text eingedruckten Holzstichen.

Braunschweig,

Druck und Verlag von Friedrich Bieweg und Sohn.

1880.-97

Die

# chemische Technologie

ber

# Brennstoffe.

Von

Dr. Ferdinand Fischer, Professor in Söttingen.

I.

Chemischer Theis.

Mit in den Tegt eingebrudten Abbildungen.

Braunschweig, Druck und Berlag von Friedrich Bieweg und Sohn.  $1897 \text{E}' \delta c - ?'' \text{I}$ 

34.154 Chem 7001.3

20,7

1885, Feb. 27-1897, July 7.
Bounditch Fund.
(I., II.)
Mint Fund.
(III.)

Alle Rechte, namentlich jenes der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

### Vorwort.

Die brennenden Holzscheite auf dem offenen Herde unserer Borfahren bilden den Ausgangspunkt alles Culturlebens. Erst später wurde an einzelnen Orten Torf mit verwendet, dann auch Mineralkohlen. Einen ganz gewaltigen Aufschwung nahm die Berwendung der Kohlen in den letzten 50 Jahren. Während Deutschland i. J. 1848 nur 4 Millionen Tonnen Steinkohlen förderte, wurden '1895 80 Millionen Tonnen Steinkohlen und 25 Millionen Tonnen Braunkohlen gefördert, im Gesammtwerthe von 600 Millionen Mark.

Borliegender erster Theil der chemischen Technologie der Brennstoffe bringt zunächst eine möglichst vollständige Zusammenstellung der Unterschung und die chemische Untersuchung der Brennstoffe ausführlich behandelt. Dann folgt die Untersuchung der atmosphärischen Luft, mit besonderer Rücksicht auf Zimmerluft, die Untersuchung von Feuergasen, Heizgas und Leuchtgas.

Der zweite Theil behandelt die Brennstoffe Holz und Torf, besonders eingehend aber — der großen Wichtigkeit derselben entsprechend — die Nineralkohlen. Nach einer geschichtlichen Einleitung wird die Statistik der Kohlenförderung aller Länder der Erde so aussührlich und vollständig mitgetheilt, wie dieses noch nirgend geschehen ist. Dann folgt — sehr eingehend — die Kohlenchemie mit so viel Analysen und Quellenangaben, wie sie kein anderes Buch bringt. Die Besprechung der Kohlenbildung und der Selbstentzündung schließt diese Abtheilung.

Die folgende Lieferung enthält die Herstellung der Preßkohlen und die Kokerei; die nächste ausführlich die Herstellung von Generatorgas, Mischgas, Wassergas u. s. w., sowie die Gasseuerungen. Beide sind in Arbeit und werden voraussichtlich noch vor den Sommerferien fertig.

Die unliebsame Verzögerung im Erscheinen der "chemischen Technologie der Brennstoffe" wurde durch längere Kränklichkeit des Verfassers veranlaßt, welche aber durch seine Uebersiedelung nach Göttingen so weit gehoben ist, daß nunmehr der noch sehlende Theil des Buches rasch erscheinen wird.

Göttingen, im Januar 1897.

	; ! 
•	!
•	
•	•
•	
•	
	:
	! :
	!
•	
•	:
	1
•	

## Inhalt.

### 1. Untersuchungsverfahren.

Sefdichte	Wärmemessung:	Seite
Ausbehnung: Metallihermometer	Geschichte	1
Ouedfilberthermometer         16, 313, 593           Luftithermometer         32, 317, 318, 596           Aenderung des Aggregatzustandes         41, 323, 604           " Rormaltegel         224, 604           Diffociation         45           Optische und alustische Erscheinungen         45, 324, 608           Elektrische Erscheinung nach Siemens u. A.         46, 326, 612           Bertheilung der Währme         55, 327, 620           Lichtmessung         55, 327, 620           Lichtmessung         68, 332, 342, 622           " nach Heigen u. dgl.         68, 332, 342, 622           " nach Heigen         356, 624           " Biolle und Siemens         388           Photometer von Bunsen         75, 343, 629           " Biolle und Siemens         388           Photometer von Bunsen         75, 343, 629           " Boucault         80           " Foucault         80		
Lufithermometer       32, 817, 818, 596         Menderung des Aggregatzustandes       41, 323, 604         " Rormaltegel       224, 604         Diffociation       45, 324, 608         Sprijde und afustische Erscheinungen       45, 324, 608         Eteftrische Erscheinung nach Siemens u. A.       46, 326, 612         Bertheilung der Wärme       55, 327, 620         Lichtmessung       55, 327, 620         Lichtmessung       68, 332, 342, 622         " nach Herzen u. dgl.       68, 332, 342, 622         " nach Herzen u. dgl.       68, 332, 342, 622         " nach Herzen u. dgl.       83, 332, 342, 622         " nach Herzen u. dgl.       83, 332, 342, 622         " nach Herzen u. dgl.       83, 332, 342, 622         " Biolle und Siemens       338         Photometer von Bunsen       75, 348, 629         " Foucault       80         " Foucault		
" Rormaltegel       224, 604         Diffociation       45         Optisciation       45, 324, 608         Elektrische Erscheinung nach Siemens u. A.       46, 326, 612         Bertheilung der Wärme       55, 327, 620         Löchtmeffung:       66         Sichtmeffung:       66         Sichteinheiten, Rormalkerzen u. bgl.       68, 332, 342, 622         " nach Heiner Altened u. A.       336, 624         " Wiolle und Siemens       338         Photometer von Bunsen       75, 343, 629         " Foucault       80         " Troofes       83         " Troofes       83         " Sugg, Giroub u. A.       93         " Sollner       99         " Sollner       99         " Beber       347         " Detto, Guthrie u. A.       350         " Wild       352, 681         Wespien von elektrischem Licht       356, 369, 681         Farbige Lichtquellen       103, 350, 364         Glanz des Lichtes       372, 682         Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen       372, 682         Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen       372, 682         Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen       105         Sase		
Diffociation	Aenderung des Aggregatzustandes 41, 323,	604
Diffociation	" " Rormalfegel	604
Elektrische Erscheinung nach Siemens u. A. 46, 326, 612 Bertheilung der Wärme . 55, 327, 620  Lichtenstien, Rormalterzen u. dgl 68, 332, 342, 622  n nach Hefner Altened u. A. 336, 624  n Biolle und Siemens . 338  Photometer von Bunjen . 75, 343, 629  n Foucault . 80  n Foucault . 80  n Fougg, Giroud u. A. 93  n Hefner . 88  n Ditto, Guthrie u. A. 350  Residen von elektrischem Licht . 350  Residen von elektrischem Licht . 350  Residen von elektrischem Licht . 350  Residen von Beleuchtungsanlagen . 372, 632  Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen . 372, 634  Untersuchung der Brennstoffe:  Specisisches Gewicht . 105  Basses . 107  Basses Gewicht . 105  Basses . 107  Basses Gewicht . 105		
Bertheitung der Wärme	Optische und akustische Erscheinungen 45, 324,	608
Lichtmessung: Seschichte	Elettrische Erscheinung nach Siemens u. A 46, 326,	612
Geschäckte       66         Lichteinheiten, Rormalkerzen u. dgl.       68, 382, 342, 622         nach Definer=Altened u. A.       336, 624         "Biolle und Siemens       338         Photometer von Bunjen       75, 343, 629         "Foucault       80         "Croofes       83         "Gifner       88         "Gugg, Giroud u. A.       93         "Beber       347         "Beber       350         "Bilb       352, 631         Resien von elektrischem Licht       356, 369, 631         Farbige Lichtquellen       103, 350, 364         Glanz des Lichtes       372, 632         Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen       372, 634         Untersuchung der Brennstoffe:       5pecissisches Gewicht       105         Sase       107         Wassergehalt       107	Bertheilung der Wärme	<b>62</b> 0
Lichteinheiten, Rormalterzen u. dgl.       68, 332, 342, 622         " nach Gefner=Altenect u. A.       336, 624         " Biolle und Siemens       338         Photometer von Bunjen       75, 343, 629         " Foucault       80         " Croofes       83         " " Croofes       83         " " Hifner       88         " " Sugg, Giroud u. A.       93         " " Bilner       99         " " Beber       347         " " Déto, Guthrie u. A.       350         " " Wild       352, 631         Messen von elektrischem Licht       356, 369, 631         Farbige Lichtquellen       103, 350, 364         Glanz des Lichtes       372, 632         Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen       372, 634         Untersuchung der Brennstoffe:       5pecissisches Sewicht       105         Sase       107         Basserenheitet       107         Basserenheitet       107         Basserenheitet       107	Lichtmessung:	
Lichteinheiten, Rormalterzen u. dgl.       68, 332, 342, 622         " nach Gefner=Altenect u. A.       336, 624         " Biolle und Siemens       338         Photometer von Bunjen       75, 343, 629         " Foucault       80         " Croofes       83         " " Croofes       83         " " Hifner       88         " " Sugg, Giroud u. A.       93         " " Bilner       99         " " Beber       347         " " Déto, Guthrie u. A.       350         " " Wild       352, 631         Messen von elektrischem Licht       356, 369, 631         Farbige Lichtquellen       103, 350, 364         Glanz des Lichtes       372, 632         Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen       372, 634         Untersuchung der Brennstoffe:       5pecissisches Sewicht       105         Sase       107         Basserenheitet       107         Basserenheitet       107         Basserenheitet       107	Geicicute	66
## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ##		
## Biolle und Siemens		
Photometer von Bunjen       75, 848, 629         " Foucault       80         " Croofes       83         " Hifner       88         " Sugg, Giroud u. A.       93         " Beber       347         " Dito, Guthrie u. A.       350         " Wilb       352, 631         Messen von elestrischem Licht       356, 369, 631         Farbige Lichtquellen       103, 350, 364         Glanz des Lichtes       372, 632         Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen       372, 634         Untersuchung der Brennstoffe:       5pecifisches Gewicht       105         Sase       107         Basserechalt       107		
# Foucault		629
## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ##	ænsenst t	
## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ##	" Croofes	83
" " Sugg, Giroud u. A		88
" Beber		
" " Dito, Suthrie u. A	" göllner	<b>9</b> 9
Messen von elektrischem Licht		347
Farbige Lichtquellen		
Farbige Lichtquellen	" "Wilb	631
Farbige Lichtquellen	Messen von elektrischem Licht	681
Blanz des Lichtes	Farbige Lichtquellen	364
Beurtheilung von Beleuchtungkanlagen	Glanz des Lichtes	632
Specifisches Gewicht	Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen	634
Specifisches Gewicht	Untersuchung der Brennstoffe:	
Gase	Specifisches Gewicht	105
Wassergehalt	Baje	107
Rofsausbeute	Waffergebalt	107
	Roksausbeute	110

																							Seite
	Aichengehalt			•	• •	•		•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	• •	113
•	Schwefel .																						
	Stidftoff.			•	• •	•	• •	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•		121
	Rohlenftoff	und	Wasi	erfto	<b>ff</b> •	•		•	•	•	•	•		•	•	•	•	. •	•	•	•		123
	Brennwerth																						
	n	Verd	dampf	ung!	Bver	juc	e a	ım	D	am	:pfi	eff	el	•	•	•	•	•	•	18	0,	382,	385
	77	Spe	cifische	· W	ärm	e d	er (	Ba	je	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•		144
	Calorimeter	pon	Du	long	g u.	A.	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•		149
	n	77	Bo!	lley	u.	<b>A</b> .	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	• •	150
	<b>n</b>	77	Far	re	und	6	ilb	er	m	n	n	•		•	•	•	•	•	•	•	•	• •	151
	33	77	Sh	eur	er=	Re	tne	r	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	152,	398
	77	27	The	omf	e n =	St.	oh	m a	ın	n	•			•	•	•	•	•	•	15	4,	388,	404
	n	27	G (	Fisd	her	•		•	•	•	•	• (		•	•	•	•	•	•	•	٠	159,	401
	77	"	ans ii	ncher	ier	Ref	el	(28)	ur	ıte	)		•	•		•	•	•	•	16	1,	382,	<b>39</b> 1
	n	77		fne	t.	•		•	•	•	•	. (		•	•	•		•	•	•	•		388
	<b>"</b>	 77	Sh	w a d	thö	fer	•	•	•	•	•			•	•	•	•	•	•	•	•		<b>392</b>
	n	n																					
	<b>"</b>	**	Ber	the	lot	, A	leg	ej	e w	)	•			•	•	•	•		•	•	•	404,	405
	Dulong'ja	e F		-		-	_	•															
	Schlußfolger	_																			-	_	
		_																					
Un	tersuchung	De	r atn	rojp	hä	rif	ch e	n \	s u	†t:	,												
	Feuchtigkeit	•			•	•		•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•		•	167,	298
	Hygrometer	bon	Sat	iju	re																		168
	n	77	Rop	pe,	RI	int	er	ue	9	u.	A.		•	•	•	•	•	•	•	•	•		170
	n	"	_																			176,	299
	<i>n</i>	"	F. 8	fija	er		•	•		•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•		178
	n	"	Rüt	• • •																			179
	 71	27	Dai	niel	1, 8	Reg	na	ul	t 1	u. '	<b>U</b> .		•	•	•	•		•	•	•	•		182
	Sauerftoffbef		nung		•	•		•	•		•		•	•	•	•		•	•	•			184
	, n	•		nach																			185
	n			<b>5</b>	ᡩ.	Fi	ĺφ	er	•	•	• ,		•	•			•	•	•	•	•	186,	194
	<i>"</i>			יי מ		_																	187
	 77			"	Бe	mţ	el	u.	A	•			•		•						•		<b>2</b> 99
	Ozon	• •		-	_																		
	Rohlenjäure																					197,	
	, r	ıadı	Win																			-	
	,, n	<b>5</b> 2	Mür																				
	 27	"	Bett	• • •	_	•																-	
	n	" "	F. F		•																		
	"		Ball																				
	Rohlenoryd																						
	, ,,		euchtg																				
	Schwefelwass			•										•								-	
	Ammoniat .	•							_													-	
	Organisches,																					•	
	Luftuntersuch		_																				
		_	•	•	_		-		• •	. •	J (	,	-									-	-
	tersuchung		_	_																			
	<b>Beschichtliche</b>																						219
	Probenahme																						219
	Ruß und W																						222
	Bewichtsanal																						<b>223</b>
	Maßanalyse																						294

Inhalt.	IX
	Seite
Maganalyje nach Bunjen, Winkler	225
" Raoult, Bunte u. A	
" " Liebig u. A	
"Regnault und Reiset	230
" Frankland	
" geod	
" " F. Fischer 236, 248, 386	
" Hempel	
" "Schlösing, Orsat, Coquillon u. A	
Gasanalyse nach Bunsen	
" " F. Fischer	-
Beurtheilungen von Feuerungen	
Ausführung eines Berdampfungsversuches	
Zugmesser	
Schlußfolgerungen	
	.,
Untersuchung von Leuchtgas:	
Specifisches Gewicht	
Rohlensäure	
Ammoniak, Theer	
Schwefel	
" nach Harcourt	_
" Brügelmann, Balentin	
" " Tieftrunk, Evans	
" Reiheby u. A	
" " F. Fischer	
Skarthalat W	
" H. Fister	
Quedfilberreinigung	_
Wärmetönung:	
Barmeeinheit	
Brennwerth und Bildungswärme	407
2. Brennstoffe.	
ស្លារ្ទេ	
Torf	
Mineraltohlen	
Geschichte und Statistik	
Deutschland	
Desterreich	
Großbritannien	
Belgien	
Spanien	
Portugal	
Rußland	
Holland	
Dänemari	
Schweden	
Rorwegen	
<del>-</del>	

·					
			•		
		•		•	
	•				
·					

bolzstiche ans dem pplographischen Atelier von Friedrich Bieweg und Sohn in Braunschweig.

Papier
aus der mechanischen Papier-Fabrik
der Gebrüder Bieweg zu Wendhausen
bei Braunschweig.

I. 3.

## Handbuch

ber

# chemischen Technologie.

In Berbindung

mit

mehren Gelehrten und Technikern bearbeitet,

und herausgegeben

Dr. P. Bollen,

weil. Profeffor der technischen Chemie am Schweizerischen Bolytechnicum in Burich.

Rach dem Tode des Herausgebers fortgefest

Karlor

Dr. A. Birnbaum,

. Sofrath und Professor der Chemie am Bolytechnicum in Rarisrube.

Acht Bänbe,

bie meisten in mehre Gruppen zerfallend.

Ersten Bandes dritte Gruppe:

Die chemische Technologie

der

Brennstoffe.

Mit zahlreichen in den Text eingedruckten Holzstichen.

Braunschweig,

Druck und Verlag von Friedrich Vieweg und Sohn.

1880.-97

Die

# chemische Technologie

ber

# Brennstoffe.

Von

Dr. Ferdinand Sischer, Professor in Göttingen.

I.

### Chemischer Theis.

Mit in den Text eingedruckten Abbildungen.

Braunschweig, Druck und Verlag von Friedrich Vieweg und Sohn. 1897 & 0-911 34.154 Chem 7001.3

1885, Feb. 27-1897, July 7.
Borditch Fund.

(I., II.)

Mint Fund.

(III.)

Alle Rechte, namentlich jenes der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

### Vorwort.

Die brennenden Holzscheite auf dem offenen Herde unserer Borfahren bilden den Ausgangspunkt alles Culturlebens. Erst später wurde an einzelnen Orten Torf mit verwendet, dann auch Mineralkohlen. Einen ganz gewaltigen Aufschwung nahm die Berwendung der Kohlen in den letzten 50 Jahren. Während Deutschland i. J. 1848 nur 4 Millionen Tonnen Steinkohlen förderte, wurden '1895 80 Millionen Tonnen Steinkohlen und 25 Millionen Tonnen Braunkohlen gefördert, im Gesammtwerthe von 600 Millionen Rark.

Vorliegender erster Theil der chemischen Technologie der Brennstoffe bringt zunächst eine möglichst vollständige Zusammenstellung der Unterschung und die chemische Untersuchung der Brennstoffe ausführlich behandelt. Dann folgt die Untersuchung der atmosphärischen Luft, mit besonderer Rücksicht auf Zimmerluft, die Untersuchung von Feuergasen, Heizgas und Leuchtgas.

Der zweite Theil behandelt die Brennstoffe Holz und Torf, besonders eingehend aber — der großen Wichtigkeit derselben entsprechend — die Mineralkohlen. Nach einer geschichtlichen Einleitung wird die Statistik der Kohlenförderung aller Länder der Erde so ausführlich und vollständig mitgetheilt, wie dieses noch nirgend geschehen ist. Dann folgt — sehr eingehend — die Kohlenchemie mit so viel Analysen und Quellenangaben, wie sie kein anderes Buch bringt. Die Besprechung der Kohlenbildung und der Selbstentzündung schließt diese Abtheilung.

Die folgende Lieferung enthält die Herstellung der Preßkohlen und die Kokerei; die nächste ausführlich die Herstellung von Generatorgas, Mischgas, Wassergas u. s. w., sowie die Gasfeuerungen. Beide sind in Arbeit und werden voraussichtlich noch vor den Sommerferien fertig.

Die unliebsame Verzögerung im Erscheinen der "chemischen Technologie der Brennstoffe" wurde durch längere Kränklichkeit des Verfassers veranlaßt, welche aber durch seine Uebersiedelung nach Göttingen so weit gehoben ist, daß nunmehr der noch sehlende Theil des Buches rasch erscheinen wird.

Göttingen, im Januar 1897.

						1
						1
•						
•						
						-
						1
						-
		•				
				_		
				•		
						į
						1
						- 1
						•
						•
			•			
•						
						1
						1
				•		Ĺ
						İ
					•	1
					•	-
						1

## Inhalt.

### 1. Untersuchungsverfahren.

Bärmemessung:	ite
Geschichte	1
Ausbehnung: Metallthermometer 4, 312, 5	
Quedfilberthermomeier	
Luftthermometer	_
Aenderung des Aggregatzustandes 41, 323, 6	
" " Rormalfegel	
Diffociation	
Optische und akuftische Erscheinungen 45, 324, 6	
Elettrische Erscheinung nach Siemens u. A 46, 326, 6	
Bertheilung der Wärme	
Lichtmessung:	
Geschichte	66
Lichteinheiten, Normalkerzen u. dgl 68, 332, 342, 6	22
" nach Hefner-Altenect u. A	
	38
Photometer von Bunjen	29
, Foucault	<b>30</b>
" Crootes	
" hüfner	38
" "Sugg, Giroud u. A	93
" göllner	99
71 11	47
	50
" " Wilb	31
Messen von elektrischem Licht	<b>B1</b>
Farbige Lichtquellen	
Glanz des Lichtes	
Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen	<b>34</b>
Untersuchung der Brennstoffe:	
Specifisches Gewicht	05
Saje	07
Wassergehalt	07
Rofsausbeute	

		Seit
	Aschengehalt	
•	·Schwefel	
	Stidftoff	 121
	Rohlenstoff und Wasserstoff	 123
	Brennwerth	
	Berdampfungsversuche am Dampfkessel	
	" Specifische Wärme der Gase	
	Calorimeter von Dulong u. A	
	Matten 1 M	
	Robre uph Silhermonn	
	" & Annan - Oaltnan	
	" " Shomsen=Stohmann	
	" F. Fischer	
	" Münchener Kessel (Bunte)	
	" Bölkner	
	" "Schwachöfer	
	" gottlieb	
	" Berthelot, Alexejew	
	Dulong'iche Formel	
	Schlußfolgerungen	 403
••		
un	ntersuchung der atmosphärischen Luft:	
	Feuchtigkeit	
	Hygrometer von Saussure	 168
	" Roppe, Klinkerfues u. A	
	" "Augustu. A	
	" % Kilder	•
	W 33 41 .00	
	Daniell Meanault 11 M	
	Sauerstoffbestimmung	
	mad Quilly	
	R Riider	
	" Manutan	•
	" Bunjen	
	" Hempel u. A	
	Dzon	
	Rohlenjäure	
	" nach Winkler u. A	
	" Ming, Mohr u. A	
	" " Pettenkofer	
	" " F. Fischer	 202, 207
	" Ballo u. A	
	Rohlenoryd	 208, 303
	" im Leuchtgas	 215, 305
	Schwefelwasserstoff, Schwesligsäure u. bgl	 216, 306
	Ammoniat	_
	Organisches, Mikroorganismen	
	Luftuntersuchung für Heizungs= und Lüftungszwecke	=
1+		
un	ntersuchung der Feuergase:	
	Geschichtliches	 219
	Probenahme	
	Ruß und Wasser	
	Gewichtsanalyse	 224, 294
		•

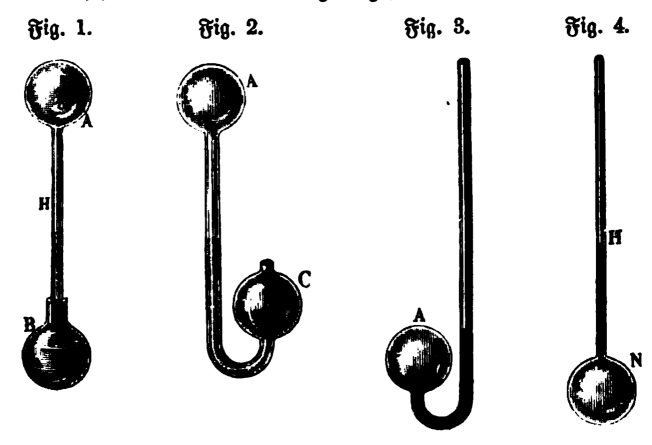
																							Seite
Italien			•	•	•	•		•	•	•		•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	483
Schweiz		•	•					•			•				•	•	•		•		•	•	483
Griechenland .			•						•		•	•	•				•			•	•	•	483
Rumänien .																							483
Türkei																							485
Macedonien																							485
Bosnien																							485
Serbien																							
Amerika																							
Afien																							
Afrita																							
Auftralien .																							
Erschöpfung d																							
Rohlenchemie .																							
Brennwerth d																							
Rohlenasche																							
Gasgehalt der																							
Kohlenbildung .																							
Selbstentzündung																							
Nachträge:																							
Barmemeffung	• •		_	_		_	_	_	_			_		_	_	_	_	_			_	_	593
Lichtmessung																							
Alphabetisches Registe																							

### 1. 28 ärmemeffung.

Geschichte. Das erste Thermometer soll von Galilei im Jahre 1556 Dasselbe war nach Tait 1) ein Luftthermometer und bestand hergestellt sein. aus einer Rugel mit einer Röhre, die in eine Flussigkeit eintauchte. zuerst benutt, die Temperatur eines Kranken zu bestimmen, der zu diesem Zwecke die Rugel in den Mund nahm. Libri 2) bezweifelt das, da sonst die Mitglieder der Florentiner Akademie dieses erwähnt haben würden. Dem entsprechend schreibt man in der Regel das erste Thermometer nach Dalence 3) dem Cor= nelius Drebbel in Alkmaar für das Jahr 1638 zu. Dasselbe besteht aus einer Rugel A (Fig. 1, a. S. 2) mit angeschmolzener Röhre, beren Mündung in bas Gefäß B mit einer sehr verdunnten Lösung von Rupfer in Scheibewasser gesenkt ist. Bei mittlerer Temperatur steht die Flüssigkeit bei H, sie sinkt beim Erwärmen und steigt beim Abkühlen; doch wurde diese Bewegung nach einer willfürlichen Scala abgelesen. Wolf4) nahm statt bes unteren Gefäßes eine offene Rugel C (Fig. 2), um den Apparat bequemer aufhängen zu können. Da auf diese eingeschlossene feuchte Luft nicht nur die Wärme, sondern auch die äußere Atmosphäre wirft, so waren biese Bärmemeffer sehr unvollkommen. Becher 5) ließ (1680) die Rugel C weg, bog die Röhre nach oben und füllte sie mit Quecksilber. Luftthermometer von Amontons 6) bestand aus einer mit Luft gefüllten Rugel A (Fig. 3) und einem etwa 1,2 m langen Glasrohre, welches Quecfilber enthielt. Gehler 7) verbesserte diesen Apparat; beide berlicksichtigten bei ihren Messungen auch den veränderlichen Druck der äußeren Atmosphäre. Lambert 8) bestimmte mit einem solchen Luftthermometer zuerst die Ausdehnung der trocknen Luft zu 0,0037.

<sup>1)</sup> Dingl. 227, 412. Rach anderen Angaben ist dieses Thermometer dem Arzt Sanctorius in Padua zuzuschreiben. Der eigentliche Ersinder des Thermometers wird wohl unbefannt bleiben. — 2) Annal. de chim. phys. 40, 355. — 8) Traité des baromètres, thermomètres et notiomètres (Amsterdam 1688). — 4) Rügsliche Bersuche, 2. Cap., V, §. \*56. — 5) Fischer, Physitalisches Wörterbuch 1804, Bd. 5, 50. — 6) Mémoir. de l'Academie de Paris, 1702, 1; 1703, 260. — 7) Physitalisches Wörterbuch 1839, Bd. 9, S. \*832. — 8) Phrometrie (Berlin 1779). Chem. Technologie der Brennstosse.

Inzwischen waren die ersten Thermometer mit einer in Glas eingeschmolzenen Flüssigkeit unter der Leitung Rivieri's (gest. 1647) von Giuseppe Moriani, einem geschickten Glasbläser, ausgesührt. Diese Wärmemesser, mit denen die Florentiner Akademie 1) u. a. fand, daß das Schmelzen des Eises stets bei dersselben Temperatur stattsindet, bestand aus einer Kugel N (Fig. 4) mit angesschmolzenem Rohr, war dis H mit Weingeist gefüllt und auf einem mit einer Scala



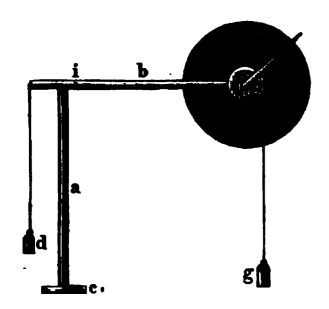
versehenen Holzbrettchen befestigt, in berselben Weise, wie dies bei unseren gewöhnlichen Zimmerthermometern noch heute der Fall ist. Newton?) füllte sein Thermometer mit Leinöl, Fahrenheit in Danzig, der die ersten Thermometer mit gleichförmiger Theilung lieserte, verwendete anfangs wieder Weingeist, dann aber 1709 (nach anderen Angaben 1714) Quecksilber zur Füllung. Reaumur 3) nahm wieder Weingeist von der Stärke, daß er Schießpulver entzündete, Lut 4) Ammoniakslüssigkeit; auch wurden von Muncke 5) concentrirte Schweselsäure, Schweselkohlenstoff und Petroleum besprochen, ohne daß jedoch diese Stoffe irgend welchen Beisall gefunden hätten.

Nachdem bereits Muschenbroet 6), welcher zuerst den Namen Pyrometer gebrauchte (1731), Ellicott (1736) u. A. die Ausdehnung der Metalle beim Erwärmen dadurch untersucht hatten, daß sie das eine Ende einer Stange festlegten, das andere aber durch Räder oder Hebelübertragung auf einen Zeiger wirken ließen, stellte Mortimer?) 1746 das erste Metallthermometer her. Der runde eiserne Stab a (Fig. 5) von etwa 1 m Länge wurde bei c in einem Gestell unbeweglich befestigt. Das freie Ende drückte gegen den kürzeren Arm des um i beweglichen Hebels b, dessen längerer Arm mit einer um die Rolle e lausenden

<sup>1)</sup> Tentamina Acad. del Cimento; Muschenbroek I, 2. — 2) Philos. transact. 1701, Nr. 270. — 8) Mém. de l'Acad. de Paris 1730, 452; 1731, 250. — 4) Anweisung Thermometer zu versertigen (Nürnberg 1781) 3. Aust., 1834, S. \*258. — 5) Gehler's Physitalisches Wörterbuch 9, \*848. — 6) Fischer, Physistalisches Wörterbuch 1801, 4, \*52. — 7) Philosoph. trans. 44, \*672.

Schnur verbunden war. Das Gegengewicht g hielt diese Schnur straff, das Gewicht d sorgte für die Berührung zwischen Hebel und Stange a. Sobald nun diese Stange durch die zu messende Wärme ausgedehnt wurde, drehte sich mit der Rolle e der Zeiger z vor der unbeweglichen Scheibe s, auf der die Grade nach Fahrenheit aufgetragen waren. Löser 1) übertrug die Ausdehnung der Metallstange durch Räder auf den Zeiger. Felter 2) in Braunschweig benutzte bald darauf die verschiedene Ausdehnung zweier Metalle, indem er eine dünne, 1,2 m lange Messingstange mit einer gleichen aus Eisen durch Niete an einem

Fig. 5.



Ende verband, während der Messingstab am anderen Ende mit einem meterlangen Zeiger verbunden war, der durch den Eisenstab hins burch ging.

Mortimer hatte bei Beschreibung seines Metallthermometers bereits bemerkt, daß man große Hiße durch die Zusammenziehung von Pseisenthon messen könne. Wedgwood 3) setzte dem entsprechend einen bestimmten Thon in Rugel-, Cylinder- und Würfelsorm der zu messenden Hiße aus und berechnete die Tem-peratur aus dem Schwinden desselben. Sein Nullpunkt war bei 1000° F. (538° C.), nach

anderen Angaben bei 1077,5°, die höchste von ihm erreichte Temperatur 160°s seines Phrometers angeblich 20848° F. Die völlige Unbrauchbarkeit dieser Apparate wurde namentlich von Sunton de Morveau4) nachgewiesen.

Die Florentiner Atademic theilte ihre Thermometer von dem Nullpunkt, welcher der Temperatur ihrer tiefen Keller und nach Libris) 15° R. entsprach, ab nach oben und unten in willfürliche Grade ein. Renaldinis) schlug bereits die Anwendung von Sis und siedendem Wasser zur Bestimmung der sesten Punkte vor, worauf dann Newton den Nullpunkt seines Leinölthermometers mit Sis seststellte, dann aber das Thermometer von 0° dis zur menschlichen Blutwärme in 12 Grade theilte, so daß der Siedepunkt des Wassers auf 34° siel. Fahrens he it bezeichnete die im Winter 1809 in Danzig erreichte Kälte mit 0°, den Schmelzpunkt des Sises mit 32°, er hat aber außerdem jedensalls schon das siedende Wasser, 212° seines Thermometers, benut; mit seinen Angaben 7) über die Herstellung seiner Thermometer scheint er nur Andere haben irre sühren zu wollen. Reaumur bestimmte den Rullpunkt seiner ungemein großen Thermometer durch gefrierendes Wasser, tauchte sodann in siedendes Wasser und schmolz sie zu, sodald der Weingeist die größte Höhe erreicht hatte; den Zwischenraum theilte er in 80°. Die Thermometer waren bei weitem nicht so genau, als die von Fahrenheit,

<sup>1)</sup> Titius: Thermometri metallici (Leipzig 1763). — 2) Gothaisches Maggain Bd. 4, III, 89. — 5) Philos. trans. 72, 305; 74, 385; 96, 390; Gehler's Physicalisches Wörterbuch 7, S. \*983. — 4) Essay de Pyrometrie (Paris 1808). — 5) Poggendorff's Ann. 21, 325. — 6) Philosophia naturalis (Patav. 1694), 3, 776. — 7) Philosoph. trans. 1724, Nr. 382, 78.

wie namentlich de Luc 1) nachwies, der auch für diese Thermometer die Borzüge des Quecksilbers zeigte, die festen Punkte genauer bestimmte, die Eintheilung in 80° aber beibehielt, so daß diese Thermometer richtiger nach ihm benannt werden sollten. Celsius 2) endlich theilte das Thermometer vom Gefrierpunkt dis zum Siedepunkt des Wassers in 100°. Zahlreiche Vorschläge, von dieser einsfachen Eintheilung wieder abzugehen, haben glücklicher Weise keine weitere Beachstung gefunden 3).

Da noch jest in England und Nordamerika sast ausschließlich die Thermometer nach Fahrenheit, sonst aber namentlich in Deutschland neben den Graden von Celsius auch noch die von Reaumur (de Luc) gebraucht werden, so wird die Bemerkung nicht überflüssig sein, daß die Umrechnung derselben in folgender Weise ausgeführt werden kann:

$$\mathfrak{F}. = \frac{9}{4} \, \mathfrak{R}. + 32 = \frac{9}{5} \, \mathfrak{C}. + 32$$
  
 $\mathfrak{R}. = \frac{4}{9} \, (\mathfrak{F}. - 32); \, \mathfrak{C}. = \frac{5}{9} \, (\mathfrak{F}. - 32) = \frac{5}{4} \, \mathfrak{R}.$ 

Nebenstehende Tabelle giebt eine Umrechnung für die gebräuchlichsten Temperaturen.

Uebersicht der gebräuchlichsten Thermometer. Die bisher gemachten zahlreichen Vorschläge zur Wärmemessung suchen diese Aufgabe zu lösen durch Benutung folgender Erscheinungen:

- 1. Ausbehnung fester, flussiger und luftförmiger Körper.
- 2. Aenderung bes Aggregatzustandes.
- 3. Dissociation.
- 4. Optische und akustische Erscheinungen.
- 5. Elektrische Erscheinungen.
- 6. Bertheilung der Wärme.
- 1. Ausbehnung. Die Ausbehnung fester Körper hat man namentlich zur Bestimmung hoher Temperaturen benutt. Um diese verhältnismäßig geringe Ausbehnung leichter sichtbar zu machen wird sie, wie bereits S. 3 erwähnt, meist durch Zahnräber ober Hebel auf einen Zeiger übertragen. Die der zu messenden Hitze ausgesetzte Metallstange t (Fig. 6, a. S. 6) berührt mit ihrem einen Ende bei v eine feste Widerlage, während das andere Ende des Stades gegen den kürzeren Arm k eines Winkelhebels stößt, dessen längerer Arm l auf eine Scala bei s zeigt. Dehnt sich die Stange t durch Erwärmen aus, so muß das

<sup>1)</sup> Untersuchungen über die Atmosphäre (Leipzig 1776), Bd. 1, 355. — 2) Schwestische Abhandlungen 1742, 197. — 8) Fischer's Physik. Wörterb. Bd. 5, 62; Gehler's Wörterb. 870; Luk, Thermometer, 274.

Es verdient noch bemerkt zu werden, daß bereits Cavendish (Phil. trans. 1757, 300) ein selbstregistrirendes Thermometer beschreibt, den Siedepunkt in Wasserdampf bestimmt, Hennert (Traité des thermomètres 1758, 44) die Correction eines Thermometers mittels eines abgerissenen Quecksilbersadens aussührt, und Authersord (Edinburgh. Phil. trans. 1794) die ersten Thermometrographen aus Quecksilbers und Weingeistthermometer zusammensetze.

Fahrenheit	Celfius	Reaumur (de Luc)	Celfius	Reaumur (de Luc)	Reaumur (de Luc) Fahrenheit Reaumur (de Luc) Celfius			
<b>— 2</b> 0	<b>— 28,88</b>	23,11	_ 20	<b>—</b> 16,0	<b>- 4,</b> 0	<b>— 20</b>	_ 25,00	_ 13,00
<b>— 10</b>	<b>— 23,33</b>	<b>— 18,66</b>	<b>— 10</b>	- 8,0	+ 14,0	<b>—</b> 10	- 12,00	+ 9,50
0	<b>— 17,77</b>	<b>— 14,22</b>	0	0,0	32,0	0	0,00	32,00
1	<b>—</b> 17,22	<b>— 13,77</b>	1	0,8	33,8	1	1,25	34,25
2	<b>— 16,66</b>	<b>— 13,33</b>	2	1,6	35,6	2	2,50	36,50
3	<b>—</b> 16,11	<b>— 12,88</b>	3	2,4	* 37,4	8	3,75	38,75
4	<b>— 15,55</b>	- 12,44	4	3,2	39,2	4	5,00	41,00
5	- 15,00	<b>— 12,00</b>	5	4,0	41,0	5	6,25	43,25
6	— 14,44	<b>— 11,55</b>	6	4,8	<b>42,</b> 8	6	7,50	45,50
7	<b>—</b> 13,88	<b>—</b> 11,11	7	5,6	44,6	7	8,75	47,75
8	<b>—</b> 13,33	<b>—</b> 10,66	8	6,4	46,4	8	10,00	50,00
9	<b>—</b> 12,77	<b>—</b> 10,22	9	7,2	48,2	9	11,25	52,25
10	<b>—</b> 12,22	9,77	10	8,0	<b>5</b> 0,0	10	12,50	54,50
11	- 11,66	- 9,33	11	8,8	51,8	11	13,75	56,75
12	— 11,11	- 8,88	12	9,6	53,6	12	15,00	59,00
13	<b>—</b> 10,55	- 8,44	13	10,4	<b>55,4</b>	13	16,25	61,25
14	- 10,00	- 8,00	14	11,2	57,2	14	17,50	63,50
15	<b>— 9,44</b>	<b> 7,55</b>	15	12,0	<b>59,</b> 0	15	18,75	65,75
<b>16</b>	- 8,88	<b>—</b> 7,11	16	12,8	60,8	16	20,20	68,00
17	<b>—</b> 8,33	<b>- 6,66</b>	17	13,6	62,6	17	21,25	70,25
18	<b>—</b> 7,77	- 6,22	18	14,4	64,4	18	22,50	72,50
19	<b>- 7,22</b>	_ 5,77	19	15,2	66,2	19	23,75	74,75
20	- 6,66	_ 5,33	20	16,0	68,0	20	25,00	77,00
25	<b>- 3,88</b>	_ 3,11	25	20,0	77,0	25	31,25	88,25
<b>30</b>	- 1,11	_ 8,00	<b>3</b> 0	24,0	86,0	<b>3</b> 0	37,50	99,50
40	+ 4,44	+ 3,55	40	32,0	104,0	<b>4</b> 0	50,00	122,00
50	10,00	8,00	50	40,0	122,0	50	· <b>62,50</b>	144,50
60	15,55	12,44	60	48,0	140,0	60	75,00	167,00
70	21,11	16,88	70	56,0	158,0	70	87,50	189,50
80	26,66	21,33	80	<b>64</b> ,0	176,0	80	100,00	212,0
90	32,22	25,77	90	72,0	194,0	90	112,5	234,5
100	37,77	30,22	100	80,0	212,0	100	125,0	257,0
200	93,33	74,66	200	160,0	392,0	200	250,0	482,0
300	148,88	119,11	<b>30</b> 0	240,0	572,0	300	375,0	707,0

Ende des Zeigers I an der Scala in die Höhe gehen. William 1) befestigte in dem Raume, dessen Temperatur bestimmt werden sollte, eine Metallstange, deren freies Ende aus der Ofenwand herausragte und auf einen Hebel wirkte, bessen Wegung auf einen mittels Uhrwert vorübergezogenen Papierstreisen selbstthätig aufgezeichnet wurde. Da es wohl kaum möglich ist, bei gewerblichen Feuerungsanlagen einen unverritäbaren Punkt sür das sestgelegte Ende eines solchen Metallstades zu sinden, so sind derartige Metallthermometer schon aus diesem Grunde durchaus unzuverlässig.

Dehr Bertrauen verdienen ichon bie Apparate, welche den Unterschied in ber Ausbehnung zweier verschiedener Körper benuten. Als eine ber alteften

Fig. 6.

berartigen Borrichtungen ist das Pyrometer von Borda 2) zu bezeichnen. Zwei aus verschiedenen Metallen gebisdete Stäbe sind ihrer Länge nach auf einander gelegt und, wie Fig. 7 zeigt, an dem einen Ende sest verbunden. Am anderen Ende trägt jeder Metallstab ein Messingstück, welches erst senkrecht aufsteigt und danu wagerecht umgebogen ist. Die horizontalen Arme des Ansapstlickes können frei



an einander hergleiten, wenn die Metallstäbe sich ungleich ausdehnen; da sie aber an der Berührungslinie eingetheilt sind, und zwar so, daß die Theilung des einen einen Nonius für den anderen bildet, daß also etwa 19 Thle. der einen Theilung gleich 20 Abtheilungen der anderen sind, so kann man mit Hülse dieses Nonius sehr genau den Unterschied der Ausdehnung der beiden Metallstäbe ablesen und daraus die Temperatur berechnen.

In ber Regel wendet man aber auch hier eine Bebel- und Raberlibersetzung an, um die verschiedene Ausbehnung beutlicher sichtbar zu machen. Gupton be Morveau b legte (1803) bei seinem Pyrometer eine Stange von Platin a

<sup>1)</sup> Dingl. \*1862, 166, 144; vergl. 1828, 27, \*272. — 2) Biot, Traité de physique 1816, 1, \*159; Dingl. 1824, 13, 252. — 3) Essay de Pyrometrie Paris \*1808); Annal. de chim. 46, 276; Dingl. 1832, 43, 190.

(Fig. 8) in ben Ausschnitt einer Porcellanplatte P. Der Unterschied in ber Ausbehnung beiber wirfte auf ben fürzeren Urm bes um ben Bapfen i brebbaren Bebels, mit welchem ber Beiger Z verbunden mar. Aehnlich mar bas Pprometer

Fig. 8.

bon Brogniart, mahrend Daniell1) einen bunnen Platinftab in eine Röhre aus Graphit und Thon einschloß und die Ausbehnung auf einen Bebel

mit Moniustheilung übertrug.

Buffius ") giebt folgenbes Thermometer für erhipten Wind bei Bochofen u. bergl. an. gut gebrannte Chamottecylinder A (Fig. 9) ift im Boden burchbohrt, um bie Metallröhre B burchfteden zu tonnen und fie bann burch bie Mutter b bamit zu verbinden. Das untere Enbe berfelben ift ber Richtung bes Winbes entgegengefest, mabrend bie Spite ber Röhre ben Bahnbogen C bei ihrer Ant-

behnung in Bewegung fest, biefer wieder bas fleine Bahnrad D, auf beffen Belle ber Beiger F befestigt ift. Beim Ertalten brildt bie fleine Feber a biefe Bor-

Rig. 9.

richtung in ihre fruhere Lage jurud. Um eine ju große Erhibung ber Luft im Behaufe G ju verhitten, ift baffelbe bei n burchbrochen, außerbem von bem Cylinder A und bem Dlifenftander H burch Filgscheiben Gibbon 3) verwenbet ju gleichem 3med zwei Stabe aus Gifen und Rupfer, beren verschiebene Ausdehnung einen Bebel übertragen wird.

Peterfen 4) verwenbet gur Bestimmung hoher Temperaturen einen in ein eifernes Robr eingefchloffenen ftarten Platinbraht, deffen Ausbehnung auf einen Debel übertragen wirb, Dechele 5) befestigte bagegen in einem eifernen Rohre einen maffiben Rupferbraht, beffen freies Enbe nittels Bebel und Bahnrab auf einen Beiger wirfte; fpater nahm er

ftatt bes Rupferbrahtes eine bunnwandige Meffingröhre. Gehr ahnlich ift bas

<sup>1)</sup> Dingl. 1828, 29, \*416; 1832, 43, \*189; 46, 174, 241. — 1) Dingl. 1862, 164, \*107. — 1) Dingl. 1838, 68, \*436; 1877, 225, 273. — 4) Gehler's Physit. 288 orterb. 7, \*994. — 5) Dingl. 1861, 160, \*112; 1870, 196, \*218.

Hyrometer von Gauntlett und Desbordes 1). Es besteht aus einer metallenen Husse A (Figuren 10 und 11) mit gläsernem Zisserblatt, welches durch einen Ring sestgehalten wird. Sie wird von einem hohlen metallenen Fuße B getragen, der auf einer Platte E ruht. Die Nöhre D aus Schmiedeisen ist oben mit dem Fuße B sest verbunden, unten aber durch die Kapsel d mit dem inneren Kupserzohr C, welches sich im Uedrigen frei in dem Sisenrohre bewegen kann. Da das Sisenrohr beim Erwärmen sich weniger ausdehnt, als das innere Kupserrohr, so hebt dieses die Haube a, welche durch die Stange n mit dem Gabelstilde d vers bunden ist. Dieses sitzt mittels des Bolzens e an einem Zahnsegmente f, welches in ein kleines Getriebe d eingreift und somit auf den an dessen Achse besindlichen Zeiger l einwirkt. Die auf den Stift i wirkende Feder o sührt beim Erkalten

Big. 10.

Fig. 11.



ben Zeiger in seine frühere Lage zurud. Bod \*) verwendet in ähnlicher Weise ein in einem eisernen Rahmen befestigtes Messingstädchen, Hescler ') für niedere Temperaturen Stahlund Zink. Bei Lion und Guicharb ') umschließt ein kupsernes Rohr A (Fig. 12 u. 13) zwei Stangen Bund C, die eine von Kupser, die andere von Sisen, welche unten an dem Cylinder D sestgelöthet sind, während an die oberen Enden bei E und F ein Hebel G besestigt ist, der auf einer Seite die kleine Lagerpsanne H trägt. Das Rohr A ist mittels der Mutter I an eine Platte I sestgeschraubt, von der sich die beiden Säulen K und L erheben, um die Achse M zu tragen. An diese Achse ist ein kleines trichtersormiges Lager N besestigt,

<sup>1)</sup> Dingl. 1875, 144, \*26; 1861, 160, 393; 1860, 157, \*279. — 2) Dingl. 1870, 195, \*312. — 3) Dingl. 1875, 216, \*398. — 4) Dingl. 1876, 220, \*37.

welches mit der Lagerpfanne H durch eine Stange verbunden ist; eine Drahtseder X hält diese Theile N und H in ihrem richtigen Abstande. Ein an der Achse M besindlicher Hebel P ist mit der gebogenen Stange Q verbunden, welche in die zwischen zwei Trägern S und T gelagerte Schraube R eingreift und diese beim Senten oder Heben der Borrichtung entsprechend dreht. Die Achse der Schraube ist zugleich die des die Temperatur angebenden Zeigers. Eine besondere an dem Träger S besestigte Feder führt die Schraube wieder in ihre ursprüngliche Lage zu-

Fig. 12.

Fig. 13.

rud. Die ganze Borrichtung ift in ein Gehäuse Y eingeschlossen, welches ein in Centigrade getheiltes Zifferblatt Z umfaßt.

Für Temperaturen, welche 300° übersteigen, werben die Apparate mit beweglichem Zifferblatt hergestellt, damit sie nach jedesmaligem Gebrauch wieder richtig eingestellt werden können.

Das Phrometer von Zabel 1) beruht auf ber ungleichen Ausbehnung zweier Metallftabe. In bem geschloffenen Schutzrohre a (Fig. 14, a. f. S.), welches

<sup>1)</sup> Dingl. 1878, 230, \*320.

in den Körper b eingeschraubt ist, befindet sich ein Messingrohr, für höhere Temperaturen bis 900° ein Rupferrohr a. Dieses ist im Körper besestigt und trägt an seinem oberen Ende die Wertplatten eines Fühlhebelapparates. In dem Rohre o befindet sich ein zweites Rohr d aus gleichem Metall, welches an seinem unteren Ende ein Stahlrohr s trägt und an seinem oberen mit dem Fühlhebel

Fig. 17.

T6.

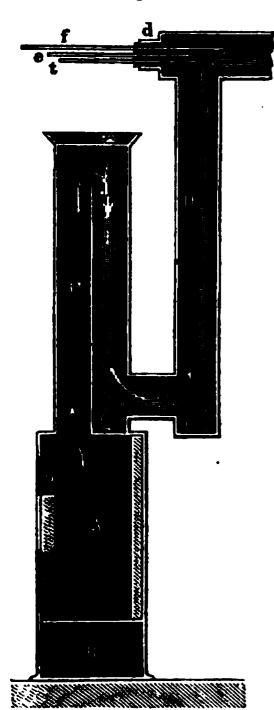
Fig. 14.

verbunden ift. Das Stahlrohr eift unten mit dem Mefsingrohre everschraubt. Taucht man nun den Schaft des Instrumentes, b. h. ben Theil von Flansche, Conns oder Geswindezapfen abwärts, in die Flüssigkeit oder Feuerluft, deren Temperatur gemessen werden soll, so erwärmen und behnen sich die Rohre e und d gleichmäßig, da diesselben aus gleichem Metall bestehen; nur das Stahlrohr e behnt sich weniger aus.

Dieser Unterschied in der Ausdehnung wird durch das Fühlhebelwerk, welches in der Abbildung durch das auf dem Zifferblatt herausgeschnittene Stück sichtbar ist, auf den Zeiger übertragen, welcher die betreffende Temperatur auf der Scala anzeigt.

Damit zur gleichmäßigeren Erwärmung der Rohre die erhitzte Luft in den Rohren circuliren und austreten kann, ist der Körper mit zwei Deffnungen verssehen, welche mit einer eigenthlimlichen Filtrirvorrichtung f (Fig. 16), bestehend aus zwei Drahtsieben mit zwischengelegtem Schwamme, zugeschraubt sind, damit auch in seuchten oder staubigen Räumen mit dem Instrument gearbeitet werden





kann. Die Einstellung der Scala geschieht nach dem Abschrauben der erwähnten Filtervorrichtung mittels der gezahnten Scheibe g (Fig. 15).

Steinle und Hartung in Quedlinburg verfertigen Graphitpyrometer. Das geschlossene Schutzrohr a (Fig. 17) trägt auf seinem oberen Ende die Büchse b mit der Scala und ist an feinem unteren Ende bei u mit bem siebartig burchlöcherten Rohre c verbunden. Letteres trägt auf seinem Kopfe, der bei k eine gute Führung im Schuprohr a erhält, das Zeigerwert, welches durch das ebenfalls durchlöcherte Rohr d in Berbindung mit dem Graphitstab g steht. das Rohr in Folge äußerer Temperatureinstüsse seine Länge verändert, wird der Graphitstab und burch Bermittelung bes Rohres d auch ber Zeiger Das Schutrohr a kann in Bewegung gesett. feine Länge beliebig verändern, ohne auf bas Zeiger= werk irgend welchen Einfluß zu üben, während bie Rohre c und d, da sie durchlöchert und von einer großen Luftschicht umspült sind, immer gleiche Temperaturen und barum auch gleiche Längen behalten sollen. Die Einstellung geschieht nach bem Lösen ber Schraube s mittels eines eingestedten Schlüssels durch entsprechendes Drehen bes Beigers.

Der Güte der genannten Firma verdanke ich ein sehr gut gearbeitetes Grasphitpyrometer, welches ich mehrsach mit dem Siemens'schen elektrischen Pyrosmeter (S. 49) und meinem kleinen Calorimeter (S. 64), für niedere Temperaturen mit einem Geißler'schen Quecksilber-Normalthermometer mit Sticksoffsüllung verglichen habe. Die Apparate wurden unmittelbar neben einander in einen eigens für derartige Zwecke vorgerichteten Ofen gebracht (Fig. 18 zeigt den Durchschnitt desselben in 1/20 nat. Größe), in dem statt der Thür d eine gut schließende Blechscheibe mit den genau schließenden Apparaten eingesetzt wurde. Der 0,5 m hohe Feuerraum A ist mit seuersesten Steinen ausgesetzt; die Thüren zu der mit einer schrägen Rast versehenen Schüröffnung a und die zum Aschenfall B sind

mit einer Verschraubung versehen. Die Rauchgase gehen in der Pfeilrichtung durch den Aufsat C und entweichen durch das Blechrohr D zum Schornstein. In dem Nohransatz d ist mittels eines gut schließenden Korkes das Thermosmeter t (Geißler'sches mit Stickstofffüllung), das zum Zugmesser sührende Rohr e und das mit dem Apparat zur Untersuchung der Rauchgase verbunsdene Glasrohr f befestigt. Sämmtliche Fugen am Ofen sind mit einem Gemisch von Wasserglas, Asbest und Thon sorgfältig gedichtet. Durch die vielen Biesgungen werden die Rauchgase völlig gemischt; gleichzeitig bei c und d genommene Gasproben hatten die auf 0,1 Proc. genau dieselbe Zusammensetzung.

Während bei 150° die Temperaturangaben der Thermometer von Siemens (S. 49), Geißler (mit Stickstofffüllung) sowie Steinle u. Hartung 1) sehr gut stimmten, gab eine der Versuchsreihen mit höheren Temperaturen z. B. folgendes Resultat:

3 Uhr	eit  Win.	Steinle und Hartung	Siemens	&. Fischer	Geißler	Uhr	}eit  Min.	Steinle und Hartung	Siemens	Filder	Geißler
8	40	843	751	754	_	2	<b>2</b> 5	945	696		
9	0	910	837			2	30	945	766	741	
9	15	862	778	761		2	35	939	<b>7</b> 96	;	_
9	20	860	750	-		. 2	<b>4</b> 0	928	798	<b>788</b>	
9	23	858	751		_	2	<b>5</b> 0	850	732	_	
9	<b>27</b>	852	747			2	55	820	705	<b>-</b>	-
9	<b>30</b>	848	744	730		3	5	788	664		
9	40	810	710	697	-	3	10	<b>76</b> 8	<b>6</b> 51		_
10	0	670	585			3	15	. <b>73</b> 0	633	_	-
10	10	581	502			3	25	700	609	_	
10	14	560	495	<b>482</b>		4	10	<b>43</b> 8	284		285
10	20	511	449	440		4	15	405	<b>261</b>	_	256
10	<b>35</b>	312	308		304	4	25	320	212	_	208
10	40	294	290		287	4	30	<b>2</b> 28	142	<b>—</b> .	138
2	5*	<b>6</b> 8		-	16	4	50	223	118	_	117
			·				**	88	17		16

<sup>\* 3</sup>m Zimmer. \*\* Am anderen Morgen.

Eine spätere Versuchsreihe, bei welcher der Ofen mit Piesberger Anthracit geheizt wurde, gab bei gleichzeitiger Untersuchung der Rauchgase folgendes Ergebniß:

<sup>1)</sup> Ein während des Druckes erhaltenes Graphitpyrometer ist nach vorläufigen Bersuchen erheblich besser als das frühere.

		ire	#=   <sub>}</sub>		afe ur	Ofen= temperatur				
guer	eit Win.	Roblenfäure	Sauerstoff	Stidftoff	B Zugstärke	Abgangsgafe Temperatur	Steinle und Partung	Siemens	Fischer	28 emertungen
	zatu.						(3)			
	10	9,3	11,1	79,6	5	184°				11 Uhr 40 Min. aufgeworfen.
	20	10,2	10,1	79,1		214				Aschenihur wenig geöffnet.
	30	11,2	9,2	79,6		219				Ofen in ber Mitte rothglühend.
•	45	10,9	9,5	79,6		225	860	992	981	
1	_	10,7	9,8	79,5	5,3	228	850	959	948	Starker Südwind, Temp.: 80.
2	-	8,3	12,0	79,7	56	207	710	949	926	Dann frisch aufgeworfen.
	15	9,2	11,4	79,4		162				Thaupunkt 12°.
	<b>3</b> 0	10,3	10,0	79,7		202				
	45	11,7	8,7	79,6		228	700	845	826	
3	_	13,6	6,7	79,7	6	234	750	820	809	$[12 \text{ mg } ] \text{SO}_8.$
	15	12,8	7,5	79,7		241	909	800	797	
	30	12,1	8,3	79,6		237	830	766	<b>74</b> 8	
	45	11,8	8,8	79,4		234	838	713	700	
4	_	11,7	8,8	79,5		<b>23</b> 0	848	739	<b>73</b> 0	12 1 enthielten 49 mg SO2 und
	15	11,2	9,3	79,5		226	820	731	719	[10 mg SO <sub>3</sub> .
	<b>30</b>	10,9	9,7	79,4	6	221	807	722		Temp. im Laboratorium 24°.
	45	11,0	9,6	79,4		219	<b>789</b>	<b>70</b> 8	699	
5	_	10,5	10,0	79,5		218				
	30	10,4	10,3	<b>79,</b> 3		216	762	691	683	
6		9,1	11,6	<b>79,</b> 3		202	703	624	615	Thaupunkt 14°.

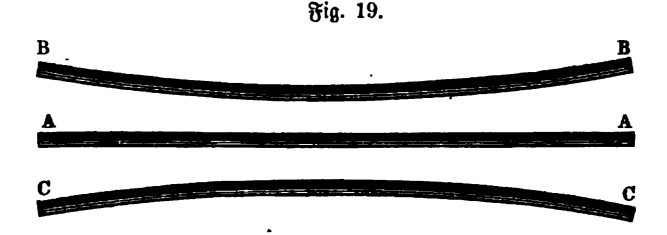
Das Pyrometer von Steinle und Hartung ist offenbar nach einem Duecksilberthermometer eingetheilt, ohne Rücksicht darauf, daß die Ausdehnung des Sisens in höheren Hißegraden jedenfalls verhältnißmäßig viel größer ist. Daher werden die Abweichungen auch um so größer, je höher die Temperatur. Dieser Fehler läßt sich wohl durch eine passende Eintheilung künftig vermeiden. Große Temperaturschwankungen erträgt es aber nicht, wie die letzte Versuchsreihe zeigt. Langsam erwärmt stellt es sich etwas günstiger; in einem Ultramarinosen zeigte es z. B. am zweiten Tage 740°, während das Calorimeter (S. 64) 676° gab.

Diese Versuche zeigen, daß es wohl kaum gelingen wird, jemals ein zuverslässiges Metallphrometer für hohe Temperaturen zu erhalten, da sich fast nach jeder Erhitzung der Molecularzustand der Metalle ändert, wenn auch die Volumsänderung von Stäben aus Metallen, welche regulär krystallisiren, regelmäßiger

ist, als das der librigen Metalle<sup>1</sup>). Jedenfalls aber muß ein Metallthermometer nach jedem Gebrauch genau wieder eingestellt werden können. Daß librigens Phrometer mit zwei verschiedenen Metallen noch weniger genau sind als solche nit einem Metall und einem so wenig veränderlichen Körper wie Graphit, liegt auf der Hand. Dem entsprechend mußte auch Weinhold<sup>2</sup>) mit den Phrometern von Gauntlett und Bock sür hohe Temperaturen ungenügende Resultate erhalten.

W. Maier 3) in Ulm hat ein Phrometer construirt, welches aus einem eisernen Rohre besteht, in bessen Achse sich eine Welle leicht bewegt. Um diese Welle ist ein Metallstab (ob aus einem oder zwei Metallen ist nicht gesagt) spiralförmig gewickelt, von welchem das eine Ende am Rohr, das andere an dieser Welle besestigt ist. Durch die Erwärmung und Absühlung dreht sich die Spirale auf und zu und bewirkt badurch eine Drehung der Welle, welche auf einem Zifferblatt mittels eines Zeigers ohne alle Uebertragungsmittel sichtbar gemacht ist. Eine bleibende Ausdehnung des Metallstabes soll bei dem von Maier angewendeten Metall bis 450° nicht stattsinden; hat sie aber dennoch stattgefunden, so läßt sich das Pyrometer angeblich leicht wieder richtig stellen.

Wenn man bei mittlerer Temperatur zwei gleich lange Streifen von Metallen auf einander nietet oder löthet, welche ungleiche Ausdehnungscoefficienten haben, z. B. Kupfer und Eisen, so muß sich der Streifen bei jeder Temperaturveränderung krimmen, wie dieses Fig. 19 andeutet, und zwar so, daß das stärker sich ausdehnende Metall nach außen gekehrt ist, wie bei BB, wenn die Temperatur steigt,



während es die innerc Seite des Bogens bildet; wenn die Temperatur abnimmt, wie bei C C.

Bei dem Metallthermometer von Stöhrer 4) ist ein Zinkstreisen ab (Fig. 20) auf den Stahlstreisen cd aufgelöthet und beide sind mit ihrem unteren Ende in das Metallstlick n sest eingelassen, während im Uebrigen der ganze Doppelstreisen sich frei bewegen kann. Bei steigender Temperatur krümmt er sich in der Art, daß sein oberes Ende nach der rechten Seite hingeht, was mittels einer seinen Kette auch die Drehung der Scheibe s und des Zeigers t nach derselben Seite zur Folge hat. Bei sinkender Temperatur wird das Scheibchen s sammt dem

<sup>1)</sup> Jahresber. d. Chem. 1869, 83. — 2) Dingl. 1873, 208, 125. — 3) Dingl. 1878, 230, 320. — 4) Müller, Lehrbuch d. Physik, Bd. 2, \*638.

Beiger & burch bie Spiralfeber o wieber gurudgezogen. Die Grabe werben burch

Bergleichung mit einem anderen Thermometer aufgetragen.

Derartige Thermometer, mögen sie nun aus zwei verschiedenen Metallen ober aus einem Metall und Hartgummi und dergleichen ih hergestellt sein, lassen sich leicht zu sogenannten Controlthermometern einrichten. Will man z. B. in einem Zimmer nur zwischen 15 und 20° Wärme haben, so verbindet man zwei Stifte auf dem 15. und 20. Grade mit den gleichartigen Polen zweier Batterien, die den Metallzeiger tragende Scheibe s aber mit den anderen Polen; es wird dann eines der beiden eingeschalteten Läutewerke in Gang gesetzt werden, sobald der Zeiger einen der beiden Stifte berührt.

Auf bemfelben Princip beruht das Zimmerthermometer von Steinhaufer 3) und das Tafchenthermometer von Wrench 3). Jurgen fen 4) fchlug bagegen vor, ein genaues Chronometer mit entsprechendem Compensationspendel zu

Temperaturbestimmungen gu benuten.

Bei bem sogenannten Duadrantenthermometer, Fig. 21, ift ber Compensationsstreifen fgh aus Stahl und (innen) Rupfer bei f befestigt. Bei wachsender

Fig. 20.

Big. 21.

Temperatur ftredt fich ber Streifen etwas, bas freie Enbe k bewegt fich nach außen und zieht bas untere Enbe bes um o brehbaren Bebels aob nach links, indem

<sup>1)</sup> Dingl. 1877, 225, 274. — 2) Dingl. 1876, 221, \*527. — 3) Dingl. 1831, 41. \*102. — 4) Dingl. 1836, 62, 486; 1841, 82, 72.

ber bei d befestigte stählerne Haten t bei p gegen eine Hervorragung bes Hebels britcht. Durch biese Drehung bes Hebels wird ber gezahnte Bogen cd nach rechts gebreht, ber Zeiger s in Folge bessen in ber Richtung von f nach g. Bei abnehmender Temperatur bewirft die Spiralfeder s eine Drehung in entgegen-

gefetter Richtung.

Bei Breguet's Thermometer 1) sind drei Metallstreisen, Silber, Sold und Platin, so auf einander gelöthet, daß sich das Gold zwischen dem stärker ausdehns baren Silber und dem weniger ausdehnbaren Platin besindet. Die zusammengelötheten Metallstreisen sind dann zu einem sehr blinnen Bande ausgewalzt. Das schraubenförmige Band wird nun mit dem einen Ende bei A (Fig. 22) besestigt, an das untere Ende B aber wird eine leichte Nadel au angehängt, deren Spize d sich über einen getheilten Kreis hindewegen kann. Jede Temperaturs veränderung bewirkt nun in Folge der ungleichen Ausbehnung der Metalle des

Fig. 22.

Spiralbandes, daß sich dasselbe mehr aufs ober zuwindet, wodurch dann die Nadel od um einen entsprechenden Winkel gedreht wird. Die Theilung des Kreises, über welche sich die Nadelspitze d hindewegt, wird durch Bersgleichung mit einem Duecksilbersthermometer hergestellt. Das Duecksilbergefäß H und die Klemmschrauben an dem abgesbildeten Apparate sind für die Bestimmung der Wärmcentwickslung schwacher elektrischer Ströme bestimmt.

Clement ") verwendet für fein Phrometer eine turze Spirale

aus Platin und Silber, Dechelle ) filt seine verschiedenen Wärmemesser Spiralen aus Eisen und Messing, später ebenfalls aus Platin und Silber, Hipp4) für sein elektromagnetisches Registrirthermometer Stahl und Messing.

Um von Gewächshäusern, Trodenräumen, Wohnzimmern und bergleichen Räumen aus, beren Temperatur nur wenig schwankt, auf größere Entfernung hin ein etwaiges Ueberschreiten des zulässigen höchsten oder niedrigsten Wärmesgrades elektromagnetisch anzuzeigen, sind berartige aus zwei zusammengelötheten Metallstreisen gebildete Thermometer sehr wohl brauchbar, nur mussen sie von Zeit zu Zeit nach einem Quecksilberthermometer neu eingestellt werden. Daß berartige Apparate aber für höhere Temperaturen völlig undrauchbar sind, sand schon Prinseps); wahrscheinlich bilden sich an der Berührungsstelle der Metalle

<sup>1)</sup> Annal. de chim. phys. 5, 812; Dingl. 1824, 13, 250; 1860, 156, 26. — 2) Dingl. 1848, 88, \*241. — 3) Dingl. 1836, 60, 191; 1870, 195, 313; 1871, 200, \*21. — 4) Dingl. 1868, 168, \*241. — 5) Dingl. 1828, 28, 421.

Legirungen, welche die schon an sich ungleichartige Ausdehnung jedes einzelnen Metalles beim starken Erhitzen nur noch unregelmäßiger macht. Weinhold!)

Fig. 24.

Fig. 23.

100°

fand dem entsprechend, daß das Spiralpyrometer von Dechsle völlig unbrauchbar war, ich selbst habe die gleiche Erfahrung mit einer Spirale von Eisen und Kupfer gemacht.

Von allen flussigen Körpern für Thermometer ist das Quecksilber weitaus der wichtigste.

Bur Herstellung 2) eines Thermometers wird an eine enge, ber ganzen Länge nach gleichweite Glasröhre ein kugelförmiges ober cylindrisches Gefäß t angeblasen, oben aber ein weiteres mit einem Röhrchen endigendes Durch Erwärmen von t und h Gefäß h angesett. wird nun die Luft ausgedehnt, darauf die offene Spite von h in Quecksilber getaucht, welches beim Abkühlen in das Gefäß angesogen wird. Dann wird die Borrichtung wieder in aufrechte Stellung gebracht, t abermals erwärmt, so daß die Luft theilweise entweicht, beim Abkühlen aber eine entsprechende Menge Quecksilber aus h nach t übertritt. Schließlich wird ber kleine Behälter t so weit erwärmt, daß das darin enthaltene Quecksilber siebet und so die lette Luft austreibt, worauf sich beim Erkalten t nebst dem Rohr völlig mit Quecksilber füllt. Das Quecksilbergefäß wird bann noch etwas höher erhitzt, als die Temperatur beträgt, welcher das Thermometer später ausgesetzt werden soll, bann with das Rohr oben zugeschmolzen, während es noch völlig mit Quedsilber angefüllt ist. (Fig. 23 und 24.)

Während somit diese Thermometer luftleer sind, schloß Geißler in Bonn in dieselben Stickstoff ein, um bei der Bestimmung hoher Temperaturen das Destilliren des Quecksilbers in den oberen Theil des Thermometers zu verhüten. Die Thermometer sind empfehlenswerth, gestatten allerdings nicht die Correction mit abgerissenem Quecksilbersaden.

Um das Quecksilberthermometer auch für Tem= peraturen bis 450° verwenden zu können, schlägt dem Quecksilber Luft von 4 Atmosphären Druck ein=

Person 3) vor, über dem Quecksilber Luft von 4 Atmosphären Druck einzuschließen 4).

<sup>1)</sup> Progr. d. Gewerbich. Chemnig 1873, 25. — 2) Ueber die Herstellung der Oueckfilderthermometer vergl. Körner: Anleitung zur Berfertigung übereinstimmens der Thermometer (Jena 1824); Lug: Anweisung Thermometer zu versertigen (Kürnberg 1834); Dingl. 1850, 117, 86; 1851, 122, 317; 1853, 128, 461; 1878, 230, 192. — 5) Compt. rend. 19, 758. — 4) Achard (Annal. chim. phys. III, 68, 52) will Metallegirungen in Porzellangesäßen von der Form gewöhnlicher Quecksilberthermose

Um bem Thermometer bie in Fig. 23 (a. v. G.) angebeutete Gintheilung gu geben, find gundchft bie beiben feften Buntte gu bestimmen 1). Bu biefem 3med fest man bas Quedfilbergefäß und bie Rohre, soweit bas Quedfilber etwa bei 0º reichen wirb, wie Fig. 25 andeutet, in fein gerftogenes reines Gis ober auf reinen Flächen gefammelten Schnee. Ift fo ber Rullpuntt gefunden und bezeichnet, fo befeftigt man bas Thermometer mittels eines Rortes, wie Fig. 26 zeigt, in einem langhalfigen Befag, in welchem bestillirtes Baffer jum Gieben erhitt wird, mabrend ber Dampf burch die Seitenöffnungen entweicht. Um etwaige

Fig. 25.

Wig. 26.

'n

Ausstrahlung zu verhilten, tann man ben in Fig. 28 abgebilbeten Apparat verwenden, mabrent ber in Sig. 27 bargeftellte ben Borgng hat, bag er leicht gufammenzustellen ift, und daß die gange Duedfilberfante fich im Dampfe befindet, mabrend man bei ben anberen Apparaten für genaue Bestimmung eine entsprechenbe Correction für ben überftebenben Quedfilberfaben anbringen muß. 3ft bei biefer Bestimmung ber Barometerftand nicht genau 760 mm, fo ift zu berudsichtigen,

1) Ueber bie Beftimmung ber feften Buntte vergl. namentlich Egen (Boggendotff's Annal. 9, 349; 11, 234 u. 517; 13, 33); Rubberg (bajelbft 40, \*60

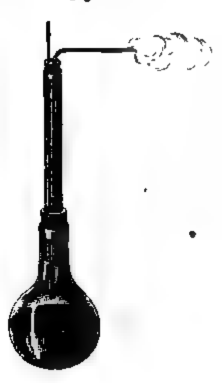
und 572).

meter benugen. Bon anderer Seite (Dingl. 1829, 82, S. \*355) murbe borgejchlagen, in einer Rugelröhre aus Porcellan eine Legirung von Rupfer mit Binn, Die nach bem Bebgwood'ichen Borometer bei 00 fcmilgt, ber ju meffenden Temperatur auszusegen ; die Ausbehnung berfelben wurde mittels einer in ber Robre luftbicht beweglichen Platinfcheibe auf einen Beiger Ubertragen. Der Apparat ift offenbar unbrauchbar.

bag bann bas Waffer nicht bei 100° siebet, sondern bei ber in nachfolgender Tabelle (a. f. S.) angegebenen.

Sind so die festen Puntte bestimmt, so wird die Theilung direct auf bas Glasrohr aufgetragen oder auf eine Porzellanplatte, welche mit dem Thermometers

Fig. 27.



rohr zusammen in ein weiteres Rohr eingeschmolzen, bei gewöhnlichen Thermometern auch wohl burch eine Papierscala ersett wirb.

Man wird nun wohl kaum je in die Lage kommen, sich selbst ein Quecksilberthermometer ansertigen zu mülsen, wohl aber muß es sich Ieder, der genane Bersuche anstellen will, zur Regel machen, zunächst die Thermometer auf ihre Michtigkeit zu prüsen, um so mehr sich, wahrscheinlich in Folge des äußeren Lustsdrucks, der Nullpunkt mit der Zeit ändert. Man bestimmt nun den Nullpunkt und Siedepunkt in der eben angegebenen Weise. Sodaun sucht man durch Schütteln einen Quecksilbersaden von der Masse loszulösen und bestimmt durch Neigen des Thermometers die Anzahl der Theilstriche, welche er in verschiedenen Lagen einnimmt. Hat man z. B. für ein Thermometer den Eispunkt beim Theilstrich 0,6 (welches wir mit 0,6 p bezeichnen wollen), den Siedepunkt des Wassers sur 760 mm dei 100,3 p gefunden, so trennt man eine Quecksilbersäule von nahezu 50° Länge ab und bringt sie allmälig mit ihrem unteren Ende genan auf 0,50 p, 100 p u. s. w. Man habe nun beobachtet, daß dabei eingenommen werden die Theile

von	0 p	50	100	150	200	250	300
bis	50,9 p	100,4	150,3	200,0	249,6	299,7	350,1

Siebetemperatur des Wassers.

Barometer mm	Siede= temperatur	Barometer mm	Siedes temperatur	Barometer mm	Siedes temperatur
720	98,490	<b>74</b> 0	99,260	760	100,000
721	98,53	741	99,29	761	100,04
722	98,57	742	99,33	762	100,07
723	98,61	743	99,37	763	100,11
724	98,65	744	99,41	764	100,15
725	98,69	745	99,44	765	100,18
726	98,72	746	99,48	766	100,22
727	98,76	747	99,52	767	100,26
728	98,80	<b>74</b> 8	99,56	<b>76</b> 8	100,29
729	98,84	749	99,59	769	100,33
<b>73</b> 0	98,88	750	99,63	770	100,36
731	98,92	751	99,67	771	100,40
732	98,95	752	99,70	772	100,44
733	98,99	753	99,74	773	100,47
734	99,03	754	99,78	774	100,51
735	99,07	755	99,82	775	100,55
736	99,11	756	99,85	776	100,58
737	99,14	757	99,89	777	100,62
<b>73</b> 8	99,18	758	99,93	778	100,65
739	99,22	759	99,96	779	100,69

Indem man überall 0,9 abzieht, welche kleine Größe von allen Theilen der Röhre als gleich betrachtet werden kann, so findet man, daß einander gleich sind die Volumina

von	0	50	100	150	200	<b>250</b>	300
bis .	50,0	99,5	149,4	199,1	248,7	298,8	349,2

Bezeichnen wir nun den mittleren Volumwerth eines Theiles zwischen 0 und 50 mit v, so ist also das Volumen von 0p bis 99.5p = 100 v, und da nach der Eis- und Siedepunktsbestimmung 0.6p bis 100.3p = 100 Grade oder auch 0p bis 99.7p = 100, also 0p bis 99.5p = 99.8 Grade, so ist 100v = 99.8 Grade und v = 0.998 Grade. Mit Hilse dieser Angaben sindet man leicht:

Bon	bis	v	Bon Op bis	v		Grabe
0	50	50,0	50 p	50,0	=	49,9
<b>50</b>	100	50,5	100	100,5	=	100,3
100	150	50,6	150	151,1	==	150,8
150	200	50,9	200	202,0	==	201,6
200	250	51,3	250	253,3	==	252,8
250	300	51,2	300	304,5	=	303,9
<b>30</b> 0	350	50,8	350	355,3	=	354,6

Da nun dem Theilstrich + 0,6 die Temperatur 0, somit dem Theilstrich 0 die Temperatur — 0,6 Grade entspricht, so erhält man für das Thermometer folgende Correctionstabelle:

Theilstric	Temperatur	Correction ber Ablefung
0	0,60	-0,6
<b>50</b>	49,3	<b>— 0,7</b>
100	99,7	<b>— 0,3</b>
150	150,2	+0,2
<b>20</b> 0	201,0	+1,0
250	252,2	+ 2,2
<b>300</b>	303,3	+ 3,3
<b>350</b>	354,0	+4,0

Für einen zwischenliegenden Theilstrich findet man die Correction durch Interpolation aus der letzten Spalte 1).

Da, wie namentlich Magnus?) und Regnault3) nachgewiesen haben, wegen der von einander abweichenden Ausdehnung verschiedener Glassorten, die von den Quecksilberthermometern angegebenen Temperaturen keineswegs immer übereinstimmen, so ist es dringend zu empfehlen, die für genaue Versuche bestimmten Quecksilberthermometer zunächst mit einem Luftthermometer (S. 36) zu vergleichen.

<sup>1)</sup> Bergl. F. Kohlrausch: Prattische Physik (Leipzig 1870); Bessel in Poggenstorssis Annal. 6, 287; Dettingen: Correction der Thermometer (Dorpat 1865). Warek, Carl's Repert. 1879, 300, 677, 770. — 2) Poggendorssis Ann. 57, 177. — 3) Mémoir. de l'Acad. 21, 226; Dingl. 1870, 195, 57.

Thermometercorrection für den herausragenden Faden. Ift bei Temperaturbestimmungen ber Quecksilberfaden nicht völlig ber zu messenden Wärme ausgesett, so wird das Thermometer die richtige Temperatur nicht angeben. Bezeichnen wir nun die zu bestimmende Temperatur mit T, die mittlere Temperatur des hervorragenden Fadens mit t, die Länge desselben mit l, so würde der Faben, wenn er ganz der zu messenden Temperatur ausgesetzt wäre, im Berhältniß  $1:1+\alpha$   $(T-\tau)$  länger sein, wenn mit  $\alpha$  der Ausbehnungscoefficient des Quecksilbers im Glase bezeichnet wird. Anstatt der Länge t würde also die Länge  $l + l\alpha (T - \tau)$  sein, ober die Anzahl der Grade, welche auf die Längeneinheit gehen, gleich v gesetzt, so würde anstatt vl in Thermometergraden die Länge des Fadens  $vl + vl\alpha$   $(T - \tau)$  sein, oder das Thermometer würde, v l = n gesetzt, um  $n \cdot \alpha \ (T - r)$  höher zeigen. Liest man also am Thermometer die Temperatur t ab, so ist die wirkliche Temperatur des betreffenden Raumes  $T=t+n.\alpha$   $(T-\tau)$  oder  $=\frac{t-n\alpha\tau}{1-n\alpha}$ . Der mittlere Ausdehnungscoefficient des Quecksilbers zwischen 0 und 100° zu 0,000181, der des Glases zu 0,000026 angenommen, wird  $\alpha = 0,000155$ . Die mittlere Temperatur v bes Fadens wird meist so bestimmt, daß man ein kleines Thermometer in der Nähe der Fadenmitte neben das in seiner Angabe zu corrigirende Thermometer hängt und die an jenem abgelesene Temperatur der Luft als den Werth von r Wegen der Leitungsfähigkeit des Quecksilberfadens ist der so bestimmte Werth von r aber zu klein, der damit berechnete Werth von T daher zu groß.

Bestimmung der Lufttemperatur. Von den Anwendungen des einsfachen Thermometers ist die Bestimmung der Lufttemperatur besonders wichtig.

Für kürzere Quecksilberfäben setzt man zur Ausgleichung dieses Fehlers nach

Holymann für a nur 0,000135 ein, für lange Fäben wird man bei wissen-

schaftlich genauen Versuchen nach der von Wüllner 1) angegebenen Methode

den Werth für & für jedes Thermometer besonders bestimmen.

Der Physiker bezeichnet der mechanischen Wärmetheorie entsprechend die Temperatur eines Gases als lebendige Kraft der als Wärme ausgesaßten unsichts baren Bewegungen der Molecüle derselben. Concreter aufgesaßt, ist Temperatur einer bestimmten Menge trocknen Gases die Größe, welche bei freier Expansion desselben neben dem äußeren Druck den Bolums und Dichtigkeitszustand desselben nach dem Dalton=Gap=Lussac'schen Gesetz bedingt, oder bei constantem Bolum des Gases dem letzteren zusolge die Spannkrast desselben verändert. Abgesehen von gewissen Correctionen ist daher beim Lustthermometer die gehobene Quecksilberssäule im offenen Schenkel ein genaues Maß der Temperatur des im Gesäß dis zur Warke eingeschlossenen, auf constantem Bolum erhaltenen Gases. In der Meteorologie hat man dem entsprechend unter der Temperatur der freien Lust nur die Größe zu verstehen, welche, abgesehen von beigemengtem Wasserdamps, Kohlensbioryd und dergleichen, allein neben dem äußeren Druck die jeweilige Dichtigkeit

<sup>1)</sup> Büllner, Lehre von der Warme (Leipzig 1871, S. 296).

berselben bedingt. Die Dichtigkeit der Luft unter Berkkfichtigung der Druck- und Zusammensetzungsverhältnisse derselben wird also hier als Maß ihrer Temperatur dienen können.

Das Luftthermometer läßt nun zwar mit Sicherheit die Temperatur der in sein Gesäß eingeschlossenen Luft messen; man würde aber, wie H. Wilbi) aussührt, im Allgemeinen sehr irren, wenn man annehmen wollte, daß dasselbe zugleich auch die Temperatur der freien das Gesäß umgebenden Luft anzeige. Die sesten Substanzen, welche bei allen Thermometern, sei es, wie hier, als Gesäß zur Aufnahme der durch die Wärme sich ausdehnenden gassörmigen oder tropfsbaren Flüssigkeit, sei es direct, wie bei den Metallthermometern, thermoselektrischen Ketten oder den elektrischen Widerstandtsthermometern, zur Anwendung kommen, dessischen alle ein viel größeres Absorptionssund Ausstrahlungsvermögen für die Wärmesstrahlen, als die Luft, und, da sich jeder Körper durch gegenseitige Wärmestrahlung mit seiner ganzen Umgedung in Beziehung setzt, so kann es sehr leicht geschehen, daß der in die Luft eingetauchte thermometrische Körper in Folge dieser Bersschiedenheit der Strahlung eine ganz andere Temperatur als jene hat.

Das einzige Mittel, die Temperatur der Luft frei von dieser Fehlerquelle zu bestimmen, besteht darin, ihre Dichtigkeit zu messen. Der Gewichtsverlust in Milligramm, welchen ein am einen Arm einer Wage angehängter Glasballon vom äußeren Bolum V Liter in gewöhnlicher, Kohlensäure haltiger, seuchter Luft an einem H Meter über dem Meer und unter der Breite  $\varphi$  gelegenen Orte erleidet, ist gegeben durch:

$$G = V \frac{h - 0.378 \ h'}{760 \ (1 + 0.003665 \ t)} \ (1293.03 - 3.32 \ cos \ 2 \ \varphi - 0.00027 \ H),$$

wo h der auf  $0^{\circ}$  reducirte Barometerstand, h' die absolute Feuchtigkeit der Luft, beide in Millimeter, und t die gesuchte Temperatur der vom Glasballon vers drängten Luft ist.

Da die Ausbehnung der Luft etwa 100 Mal so groß ist als die des Glases, so zeigt t die Temperatur der umgebenden Luft unabhängig von der etwa durch Strahlungseinslüsse geänderten eigenen Temperatur des Glasballon. Letztere beeinsslußt nur das Volum V und kann leicht sür sich bestimmt und in Rechnung gebracht werden. Setzt man nun  $h=760\,\mathrm{mm}$ ,  $\varphi=45^\circ$ , H=0 und V=10 l, so ergiebt sich  $G=\frac{1-0,000497\ h'}{1+0,003665\ t}$  12 930 mg. Hieraus solgt durch Differentiation mit genügender Annäherung: dG=12 930  $\times$  0,000497 dh' und dG=12 930  $\times$  0,003665 dt.

Wenn also die Genauigkeit der Gewichtsbestimmung  $dG = \pm 1$ mg ist, so wird man bei der Bestimmung der absoluten Feuchtigkeit einen entsprechenden Fehler  $dh' = \pm 0,16$  mm begehen dürsen und die Temperatur der Luft mit einer Sicherheit von  $dt = \pm 0,021^{\circ}$  erhalten, da alle übrigen Größen  $^{\circ}$ ) des obigen

<sup>1)</sup> Dingl. 1879, 233, \*400. — 2) Wegen des wechselnden Sauerstoffgehaltes der Luft find diese nicht so einfach zu bestimmen.

Ausbrucks mit großer Genauigkeit zu bestimmen sind. Das größte Hinderniß für die Ausführung dieser Methode der Temperaturbestimmung bildet jedenfalls die Bestimmung der absoluten Feuchtigkeit h', die beim gegenwärtigen Zustand der Hygrometrie kaum mit einer Sicherheit von  $\pm$  0,16 mm zu erzielen ist.

Fig. 29.

+ 0,16 mm zu erzielen ist. Aber auch dann, wenn diese Schwierigkeit überwunden sein wird, werden die schwierigen Operationen, welche diese Wethode erfordert, nur eine Berwerthung derselben bei vereinzelten Fundamentalunstersuchungen gestatten.

Für gewöhnlich wirb man baher boch Thermometer gur Beftimmung ber Lufttemperatur verwenben muffen. Um nun ben ftorenben Ginflug ber Sonnenftrahlen, fowie ber Ausftrahlung gegen ben talten Weltraum und ben feften Erbboben ju bemeiben, empfiehlt B. Bilb an einem unten mit einer Schraube verfebenen runben Gifenftabe ab (Figuren 29 unb 30) mittele ber beiben verfchiebbaren Querftude e unb d die zwei Pfpchrometerthermometer t, bas Baarhngrometer A und bas Beingeift - Minimunithermometer 10 gu be=

festigen. Nach außen werben diese Instrumente von den zwei halb offenen Zintsblechcplindern e und f mit conischem Dach und nach innen zu ansteigendem conischen Boden umhüllt. Um bequem ablesen zu können, wird der äußere kreissörmige Cylinder e so gedreht, daß seine gegenüherliegenden Dessungen sich mit denen des inneren elliptischen Cylinders f decken, wie Fig. 30 zeigt, während sie in der übrigen Zeit zur Abhaltung der Strahlung so gestellt werden, daß die Dessungen des inneren durch die Wände des äußeren Cylinders verdeckt sind; dasselbe ist dann auch der Fall mit den entsprechenden Dessungen des conischen Daches und Bodens. Durch die breiten Zwischenden Dessungen des conischen Daches und Bodens. Durch die breiten Zwischenkaume zwischen den Cylindern sowohl an den Seitenwänden wie im Dach und Boden ist auch bei dieser Stellung für genügend freien Luftwechsel gesorgt. Das Gehäuse wird vor einem nach Norden gewendeten Fenster beseitigt, oder in einer besonderen Holzhütte ausgestellt.

Nach den Bersuchen von D. Wilb erhält man mit diesem Thermometers gehäuse die wahre Lufttemperatur mit einer Sicherheit von mindestens  $\pm$  0,1°;

ja selbst die relative Fenchtigkeit der Luft wird, wenn man außer der Temperatur auch diese bestimmen will, durch diese Borrichtung im Durchschnitt dis auf 3 Proc. genau angegeben gegenüber einem frei aufgestellten Pfychrometer. —

Bur Bestimmung ber Temperatur ber abziehenden Rauchgase von Dampstesselseuerungen und dergleichen verwende ich 0,7 m lange Duecksilberthermometer, bei denen die Gradeintheilung mit dem Nullpunkt erst 0,4 m vom unteren Ende anfängt. Dasselbe wird dann durch ein enges Loch im Mauerwert direct in den Fuchs eingeführt und oben entsprechend abgedichtet. Man kann so die Schwankungen

Fig. 30.

ber Temperatur genau verfolgen, ohne bas Thermometer berausziehen zu muffen.

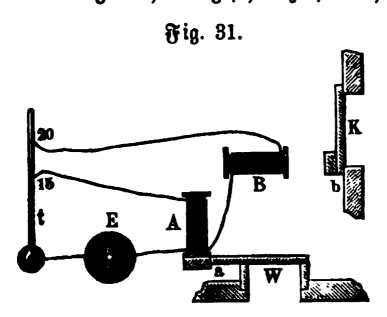
Um die höchste und niedrigste Temperatur mährend eines gewiffen Zeitraumes gu bestimmen ift noch heute bas Thermograph von Rutherford 1) (vergl. G. 4) vielfach im Gebrauch, welches ans zwei magrecht angeordneten Thermometern befteht. Das Maximumthermometer ift fein Quedfilberthermometer, in beffen Röhre por bem Quedfilber ein Gifenstäbchen liegt. Bei fteigender Temperatur wird biefes Stabden vom Quedfilber vorgeichoben, bleibt aber beim Fallen liegen, giebt fomit bie bochfte Temperatur an; burch Schutteln ober mittels eines Dagneten fann es wieber an bas Quedfilber gurudgeführt Das Minimumthermometer ift merben. mit Weingeift gefüllt, in welchem ein fleines Glasstäbchen liegt, bas beim Ginten ber Temperatur bon bem Weingeift mitgenommen wird, beim Steigen aber liegen bleibt, somit die niebrigste Temperatur angeigt. Balferbin 2) hat ein Dimimumthermometer angegeben, aus welchem beim Erwärmen eine entsprechenbe Qued.

filbermenge austritt. Benneffy 3) verbindet ein Duechilberthermometer mit einer Borrichtung, welche die Schwankungen der Temperatur selbstthätig aufzeichnet. Besonders eingehend bespricht Wildt 4) derartige selbstregistrirende Thermometer.

Um auch auf größere Entfernungen hin sofort erkennen zu können, ob in einem Zimmer, einem Trodenraume und bergleichen die Temperatur bie zulässige höchste ober niedrigste Temperatur überschreitet, kann man, wie dieses u. A.

<sup>1)</sup> Gilbert's Ann. 17; vergl. Dingl. 1868, 188, 500. — 3) Dingl. 1836, 61, 317. — 5) Dingl. 1846, 99, \*38. — 4) Wilbt, Die felbstregistrirenben Infirumente (Rünchen 1866). Müller, Rosmische Physit (Braunschweig 1872), S. 433.

Morin 1) und Kohlsürst 2) vorgeschlagen haben, Leitungsbrähte sür einen galvanisschen Strom einschmelzen, und zwar einen in die Thermometerkugel, den anderen bei dem höchsten und niedrigsten Punkt, so daß ein eingeschaltetes Läutewerk ein entssprechendes Signal giebt (vergl. S. 16). F. Kohlrausch 3) macht den Borsschlag, ein solches Thermometer zur Selbstregulirung der Temperatur überall da zu benutzen, wo Luftheizung eingerichtet ist. Soll z. B. die Temperatur zwischen 15° und 20° gehalten werden, so werden in das Quecksilberthermometer t (Fig. 31) drei Leitungsdrähte eingeschmolzen, welche zu dem constanten galvanischen Elemente



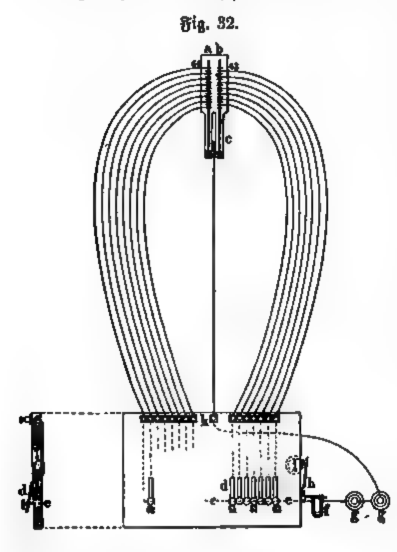
E und den beiden Elektromagneten A und B sühren, denen die entsprechenden Anker a und d gegenüberstehen. Steht die Temperatur, wie dieses die schemastische Figur andeutet, zwischen 15° und 20°, so ist sowohl die Deffnung W sür warme Luft, als die sür kalte Luft K durch die mit den Ankern a und d verbundenen Klappen geschlossen. Sinkt die Temperatur unter 15°, so wird der Strom unterbrochen, der Elektromagnet A läßt den Anker a los, so daß die

Klappe sich von der warme Luft zuführenden Deffnung W hebt. Steigt dagegen die Temperatur über 20°, so bleibt W geschlossen, durch Schließung der zweiten Leitung wird aber der Anter d angezogen, so daß nun durch die Deffnung K kalte Luft eintreten kann. — Denselben Gedanken verfolgt Symonds (D. R. P. 7198) bei seiner elektrisch selbstthätigen Bentilationsvorrichtung.

Folgende Vorrichtung von A. Eichhorn (D. R. P. Nr. 6937) soll auf größere Entfernungen hin die Temperatur genau angeben. Die beiden Thermometer a und b (Fig. 32) haben in dem Theile der Scalen, innerhalb welchem die bem beabsichtigten Zwed entsprechende Temperatur wechseln kann, eingeschmolzene Platindrähte für eine Darre z. B. zwischen 50 und 64°. Das Thermometer a zeigt die Platindrähte eingeschmolzen bei 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 640, das Thermometer b bei 51, 53, 55, 57, 59, 61 und 63°. Außerdem ist unterhalb ber Scalen noch ein Draht c eingeschmolzen, welcher mit dem Quecksilber der Thermometer immer in Berlihrung bleibt. Sämmtliche Drähte führen nach den Klemmschrauben eines Brettes, auf welchem Tasten d angebracht und auf beren Anöpfe die Zahlen aufgetragen sind, welche ben Graben entsprechen, mit benen fie in metallisch leitender Berbindung stehen. Der nebenstehende Durchschnitt durch das Brett zeigt die leitende Verbindung von den Klemmschrauben nach den Tasten d, welche ähnlich wie Febern ober in beliebiger anderer Weise angeordnet sein können. Ein Draht e ist quer unter die Tasten hinweggeführt und kann mit diesen durch Niederdrücken derselben in leitende Verbindung gebracht werden. Derselbe geht über einen Elektromagneten f nach den Elementen gg. Ein Win-

<sup>1)</sup> Compt. rend. 1864, 59, 1082. — 2) Dingl. 1874, 213, \*390; Pogg. Ann. 125, 626. — 8) Dingl. 1865, 175, \*389.

telhebel & wird burch ben Elektromagneten f bei Schließung des Stromes aus den Zähnen des Rades i eines beliebigen Klingelwerkes ausgerückt und dieses badurch in Thatigkeit gesetzt. Bom Platindraht o der beiden Thermometer führt die Leitung nach der Klemmschraube k und von da nach dem Element g. Hier-



aus geht hervor, baß die Leitungen an zwei Stellen unterbrochen sein können, erstens an ben in ben Scalen eingeschmolzenen Platindrähten, wenn die Quedfilberfäule im Thermometer noch nicht bis zu benfelben gestiegen ist, und zweitens an ben Tasten.

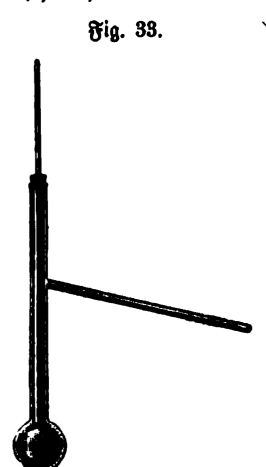
Angenommen, die Temperatur stehe auf 57,5° und der Heizer will den Stand des Thermometers vom Fenerungsraume aus erkennen, so drückt er der Reihe nach von links nach rechts die Tasten nieder. Die Tasten 62, 60 und 58 werden die Schließung des Stromes noch nicht vermitteln; sowie aber die Taste 56 niedergedrückt wird, schließt sich der von den Elementen g ausgehende Strom, was sich durch Auslösen des Klins

gelwertes zu erkennen giebt. Der Heizer weiß nun, daß bas Quechilber zwischen 56 und 58 steht. Um die Höhe nun noch genauer zu bestimmen, braucht er nur von den ungeradzahligen Tasten, welche rechts auf dem Brette angeordnet sind, die mit 57 bezeichnete niederzudrucken. Dieselbe wird bei dem hier angenommenen Stand von über 57° angeben, d. h. das Läutewert wird wiederum in Thätigsteit kommen.

Der Platindraht, welcher bei 64° in der Scala eingeschmolzen ist, ist nicht mit einer Taste d, sondern direct mit dem Draht e verbunden. Die Leitung ist also hier nur einmal und zwar in der Thermometerröhre unterbrochen. Steigt das Quecksilder dis zur Maximaltemperatur (im vorliegenden Fall ist 64° dasilir angenommen worden), so circulirt der Strom vom Element g über die Klemme k durch die Quecksildersäule des Thermometers a, den Platindraht 64 und seine Leitung, Draht e und Elektromagnet s. Dieser löst wieder den Winkelhebel k aus, und der durch ein beliediges Uhrwert getriedene Klingelapparat arbeitet so lange, dis die Maximaltemperatur wieder gefunken ist. Die Maximaltemperatur zeigt sich also stets selbstthätig und die selbstthätige Anzeige einer Minimaltemperatur läßt sich durch ähnliche Anordnung erreichen.

Soll die Temperatur einer Flüssigkeit bestimmt werden, so ist zunächst für eine gute Durchmischung zu sorgen. Ein praktisches Thermometer zur Bestimmung der Meerestemperatur in beliebigen Tiefen haben Negretti und Zambra 1) angegeben.

Schmelzpunktes sangt man den geschmohenen Körper in Haarröhrchen auf, läßt völlig erstarren, was oft mehrere Tage erfordert, und verbindet das Röhrchen mittelst eines Stücken Gummischlauches mit dem Quecksilbergefäß eines Thermometers. Nun taucht



man diese Vorrichtung in ein Becherglas mit Wasser ober Paraffin, erwärmt langsam unter fortwährendem Umrlihren mit dem Thermometer und beobachtet die Temperatur, bei welcher der Körper durchsichtig wird. Um speciell ben Schmelzpunkt ber Fette zu bestimmen, überzieht Bohl2) die Thermo= meterkugel mit Fett, taucht in langsam er= wärnites Wasser und nimmt die Temperatur als Schmelzpunkt an, bei welcher sich bas Fett ablöft. Bouis 3) senkt ein an beiden Seiten offenes Röhrchen mit Fett in Waffer und beobachtet die Temperatur, bei welcher das geschmolzene Fett von dem Wasser nach oben getrieben wird. Wimmel 4) zeigt, daß einige Fette erst mehrere Grade über ihren Schmelzpunkt durchsichtig werden, daß bemnach

bie genannten Schmelzpunktbestimmungen keine übereinstimmenden Resultate geben. Rüborff 5) senkt das Thermometer in das Fett selbst und bezeichnet als Schmelzpunkt diejenige Temperatur, bei welcher Wärme lateut wird und als Erstarrungspunkt die höchste Temperatur, bei welcher die latente Wärme frei wird. Löwe 6) taucht einen mit dem zu untersuchenden Fett überzogenen dicken Platindraht in das langsam erwärmte Duecksilberbad, welches mit dem positiven Pole eines galvanischen Elementes verbunden ist, während der Platindraht mit dem negativen Pole in leitender Verbindung steht. Sobald das Fett schmilzt, wird es nach oben getrieben, dadurch die leitende Verbindung hergestellt, und durch den Strom eine Glocke in Vewegung gesett. Wolf 7) zeigt, daß dieses Versahren bei Anwendung eines feinen Platindrahtes sehr genaue Resultate giebt.

Bestimmung des Siedepunktes von Flüssigkeiten. Man kann zu diesem Zweck den in Fig. 27, S. 19 abgebildeten Apparat verwenden. Stehen nur geringe Flüssigkeitsmengen zu Gebote, so nimmt man statt dessen den in

<sup>1)</sup> Dingl. 1878, 203, \*33; 1879, 232, \*416. — 2) Dingl. 1855, 135, 141. — 8) Annal. Ch. Pharm. 44, 152. — 4) Dingl. 1868, 188, 421; 1871, 200, 494. — 5) Dingl. 1870, 198, 531. — 6) Dingl. 1871, 201, \*250. — 7) Dingl. 1875, 217, 411; 1876, 220, \*529.

Fig. 83 dargestellten kleinen Glasapparat, ber, wenn man die Flüssigkeit wiedergewinnen will, mit einem Cleinen Rühler verbunden wird, wie Fig. 34 zeigt; Fig. 34.

das hier angewendete Reagensgläschen ist weniger empfehlenswerth, weil hier das Thermometer nicht fo tief in den Dampf eintaucht, als dort (S. 22). Rig. 35.

Will man bei Fluffigfeitsgemischen, 3. B. Erbol, gleichzeitig bestimmen, wie viel baffelbe von ben bei ber betreffenben Temperatur übergehenden Bestandtheilen

enthält, so setzt man nach dem Borschlage von Wurt auf die das Gemisch enthaltende Kochflasche A (Fig. 35, a. v. S.) einen Röhrenaufsatz a c mit zwei oder

mehreren kugelförmigen Erweiterungen, so baß die schwerer flüchtigen Bestandtheile in den Kolben zuruckfließen, während sich nur die flüchtigeren Antheile in

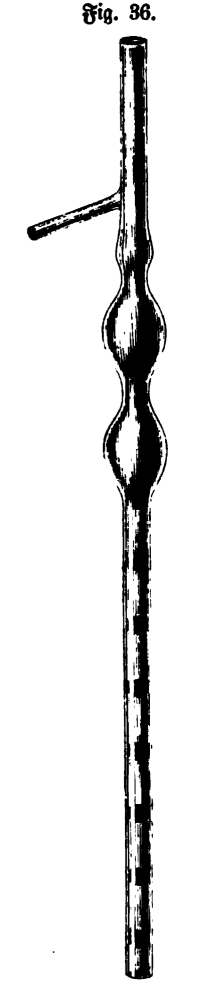
der Vorlage B sammeln.

Noch vollständiger gelingt die Trennung, wenn man nach bem Borschlage von Linnemann 1) in die Glasröhre, in welcher die Dämpfe aufsteigen, eine Anzahl kleiner Näpfchen von Platingewebe b einsett, wie Fig. 36 zeigt.

Drehthermometer. Fig. 37 stellt das Thermometer von Runge 2) in der Borderansicht, Fig. 38 im Berticaldurchschnitt bar, welches in ähn= licher Weise, wie dieses bereits Mageough 3) und Bertora 4) ausführten, die Ausbehnung des Qued= silbers beim Erwärmen burch Schwerpunktsverschiebung mißt, und zwar unter Anwendung einer um eine Horizontalachse drehbaren scheibenförmigen Diese Kapsel besteht aus zwei Theilen A und B und schließt zwei concentrische Hohlräume ein, den scheiben= förmigen Raum C und den ringförmigen Canal D (Fig. 38 und 39), welch letterer burch eine beim Berschrauben der beiden Hälften A und B hineingepreßte Rautschutscheibewand df (Fig. 39) unterbrochen ist. Dicht neben dieser Scheibewand befindet sich auf der einen Seite eine Deffnung d', welche ben Ringcanal mit dem Hohlraum C, und auf der anderen Seite eine Deffnung f', welche ihn mit der außeren Luft in Berbindung sett.

Die ganze Anordnung ist, wie die Stizze (Fig. 40) näher veranschaulicht, dem Wesen nach nichts anderes, als ein um seine Achse brehbares chlindrisches Gefäß C mit einer aus bemselben tretenden, an ihrem Ende offenen concentrischen Röhre D. Durch Hebung ober Sentung des Gegengewichtes q mittels ber Mitrometerschraube m kann die Rapsel auf die stabile ober labile Nachdem bei Gleichgewichtslage eingestellt werben. einer gewissen Temperatur ber ganze Raum C und

der halbe Ringcanal D mit Quecksilber gefüllt worden ist, so wird das System bei dieser Temperatur im Gleichgewichte beharren, bei jeder Temperaturs



<sup>1)</sup> Annal. Ch. Pharm. 160, \*195. — 2) Dingl. 1879, 233, \*121. — 3) Dingl. 1828, 28, 485. — 4) Dingl. 1869, 192, \*202.

fteigerung aber im Sinne eines Uhrzeigers, bei jeder Temperaturabnahme in entgegengesetzter Richtung sich breben. Die Größe bes Drehungswinkels, welche Fig. 37.

von der Schwerpunktslage der Kapsel und von den Dimensionen der Hohltäume abhängt, und mit ihr die Zeigerdrehung, wird badurch vervielfältigt, daß ein am Umfange der Scheibenkapsel befestigtes Zahnsegment E in ein Rad F greift, Fig. 89.

ı

welches feine Bewegung auf bas Betriebe bes über einer thermometrifchen Scala laufenben Beigers s überträgt. Go finnreich berartige Anordnungen anch find, fo wenig werden fte auf irgend welche Berbreitung rechnen burfen. Daffelbe gilt von bem Regiftrirthermometer von Mangon 1).

Gewichtsthermometer. Magnus?), Rapeller 3) und Regnault 4) haben Thermometer angegeben, bei benen die Temperatur aus ber Menge bes austretenden Duedfilbers berechnet wirb. Dat man g. B. ein Glasgefäß, welches in eine feine, gefrummte Spige ausgezogen ift (Fig. 41) mit Quedfilber gefüllt,

fo fliegt beim Erwarmen eine entfprechenbe Menge Quedfilber beraus, welche genan gewogen bie jur Berechnung ber Temperatur nöthigen

Anhaltepuntte giebt.

Regnault 5) macht ben Borichlag, in eine Flaiche aus Platin, Eifen ober Borgellan, von etwa 0,5 bis 1 1 Inhalt, 15 bis 20 g Quedfilber gu bringen und nun die Flasche auf die gu meffenbe Temperatur gu erhipen. Der Duedfilberbampf treibt bie Luft aus, fo bag man nach bem Berausnehmen und rafden Abfühlen ber Flasche aus ber Menge bes jurudgebliebenen Quedfilbers die Temperatur berechnen tann. Dber aber bie Flasche wirb mit Wafferftoff gefillt, biefes bann, wenn bie ju meffenbe Temperatur erreicht ift, verbrangt, burch Rupferoryd verbrannt und bas gebilbete Baffer gewogen. Deville und Trooft 6) wollen in gleicher Beife ein ahnliches Befag mit Jobbampf fullen und aus beffen Menge bie Temperatur berechnen. Ans leicht erklärlichen Grunben

haben biefe Borfchlage feinen Beifall gefunden.

Luftthermometer. Bartig 7) hat bei feinen Berbampfungeversuchen bie Temperatur ber abziehenden Rauchgafe baburch bestimmt, bag er ein mit Luft gefulltes Rohr ber gu meffenben Barme ausfeste, gufchmolg und bie Spige unter Quedfilber öffnete. Die Menge bes einbringenben Quedfilbers ergab bie Ausbehnung ber Luft, aus welcher bann die Temperatur berechnet murbe. Berfahren wurde von Miticherlich \*) angewendet.

Rubberg und ahnlich Dulong und Betit verbanden bas in ein enges Rohr endigende Befag B, wie Fig. 42 zeigt, mit Chlorcalciumrohren, pumpten mit ber Sandluftpumpe P wieberholt bie Luft aus und ließen fie burch bas Chlorcalcium getrodnet wieder eintreten. Das fo mit völlig trodner Luft gefüllte Gefag B wurde nun in ben Raum gebracht, beffen Temperatur bestimmt werden follte, und, nachbem es bie Barme hier angenommen hatte, wurde bie Spipe bes bamit verbundenen Glastohres zugeschmolzen. Es wurde bann fo burch ein Metallichälchen A (Fig. 43) gestedt, bag bie Spige in bas Duedfilbergefag C tauchte, biefe bann abgebrochen und ber Behalter B mit Gis umgeben. Durch Biegen murbe

<sup>1)</sup> Dingl. 1878, 228, 90. - 2) Bogg. Ann. 40, \*139. - 3) Dingl. 1847, 104, 75. — 4) Dingl. 1850, 117, 86. — 5) Dingl. 1850, 117, 86; 1861, 162, \*362. — 9 Annal. chim. phys. III., 68, 257. — 7) Untersuchung über bie Geizfraft der Steintohlen, S. 18. - 8) Bogg. Ann. 29, 203.

nun das absolute Gewicht p des eingedrungenen Quecksilbers bestimmt, deffen Bolumen der beim Erhigen entwichenen Luft entsprach. Der Behälter wurde darauf Fig. 42.

völlig mit Duecksilber gefüllt und bei  $0^{\circ}$  besseicht P bestimmt. Die gessuchte Temperatur findet man aus der Gleichung:

$$PH(1 + kt) = (P - p)(H' - k)(1 + \alpha t),$$

wenn k den Ausbehnungscoefficienten bes Glases (0,000025), H den Barometerstig. 43. ftand beim Zuschmelzen, H' den Barometerstand beim Füllen mit Quecksilber, h den Höhenunterschied bes Quecksilberspiegels in B und C (Fig. 43) und a den Ausbehnungscoefficienten der atmosphärischen Luft bezeichnet, den wir nach Magnus zu 0,003665 annehmen können.

Bei dem Gewichtsthermometer von Davy 1) wurde durch die sich ausbehnende Luft Duechsilber verdrängt, so daß der Apparat entsprechend leichter wurde. Letztere Apparate bilden den Uebergang zu den Luftthermos metern, bei denen die scheindare Ausdehnung der Luft entweder direct gemessen, oder aus der Druckversänderung berechnet wird.

Schmidt (1805) verwendete eine Platinkugel mit langem Rohr, welches luftdicht in eine Flasche mit Wasser tauchte; die ausgedehnte Luft drückte auf das Wasser, welches in einer engen Röhre aufstieg?). Pouillet?) verwandte ebenfalls ein mit

Luft gefülltes Plantigefag, berechnete aber bie Temperatur aus der Luftmenge,

<sup>1)</sup> Dingl. 1832, 46, \*249. - 2) Behler's Borterbuch Bb. 7, \*997. - 3) Dingl. 1837, 63, 220; Bogg. Ann. 39, 567; 41, 144.

Gbem, Tedmologie ber Brennftoffe.

welche in ein mit Quedfilber gefülltes Glasrohr überging. Regnault 1) und Sching 2) zeigten bereits, baß biefes Berfahren für hohe Temperaturen wenigstens nicht empfindlich genug ist. Noch weniger empfehlenswerth sind die Luftthermos meter mit verschiebbarem Quecksiberinder, wie sie Penot 3), Gap-Luffac 4), Ept 5) und Zabel 6) angegeben haben.

Berthelot?) hat ein Luftthermometer angegeben, welches namentlich für Laboratorien brauchbar ift. Daffelbe besteht aus einem kleinen, cylindrischen, kaum

Fig. 44.

faffenden Luftbehalter B 4 ccm (Fig. 44) ans Glas, Porzellan ober Gilber. Derfelbe ift mit bem 1,2 m langen Capillarrohre tl von nur 0,2 mm innerer Beite, bon beffen Bleichmäßigfeit man fich vorber überzeugt bat, verbunden, welches in bas Duedfilbergefaß Q enbigt. Der horizontale Theil ber Capillarröhre wird burch bie Bulfe C unterftutt, ber fentrechte Theil I ift mittele ber Blättchen p an die hölzerne Rudmand R befeftigt, welche burch ben Anfat A von ber Gaule T' mit entfprechenb fcwerem Unterfat P getragen wird.

Rum Gebrauch wird ber Apparat gunachft in entfprechenber Beife mit trodner Luft gefüllt (G. 33), bann wird die Rugel Q halb mit Quedfilber gefüllt und mit einer Luftpumpe verbunden, mittele ber fo viel Luft ausgepumpt wirb, bag, nachbem B in Gis gestellt und Q wieber mit ber Luft verbunden ift, das Quedfilber bis zum Nullpuntt auffteigt, ber burch Berichieben ber Scala genau eingestellt werben fann. Durch bas Ginfenten bes Thermometergefäßes B in Bafferbampf, Quedfilberund Schwefelbampf

werden dann eine Reihe fester Punkte gewonnen, nach denen die Scala hergestellt wird. Durch entsprechende Abanderung läßt sich dieses Luftthermometer leicht für niedrige und hohe Temperaturen einrichten.

<sup>1)</sup> Dingl. 1850, 117, 84. — 2) Dingl 1865, 177, \*99. — 3) Dingl. 1831, 40, \*93. — 4) Dingl. 1833, 48, \*347. — 5) Dingl. 1862, 166, \*28. — 5) Dingl. 1870, 195, \*236. — 7) Dingl. 1868, 188, \*257; 1869, 191, 455.

Aehnlich ift bas von Hallauer 1) für Dampflesselfeuerungen verwendete Luftphrometer, nur nimmt biefer ein mit Stickstoff gefülltes Rupfergefäß. Für

berartige Zwede find folche Apparate aber febr wenig geeignet.

Genauer noch ist das Berfahren, die Temperatur aus ber Druckunahme bei unverändertem Bolumen zu bestimmen, wie dieses Regnault 3) u. A. aussührten. Bei dem Apparate von Regnault ist die Luft in einem Glasballon enthalten, der durch eine sehr enge Röhre Cn (Fig. 45) mit dem zweischenkligen Manometer nRq verbunden ist. Um nun zunächst den Ballon mit trodner Luft zu füllen,

Fig. 45.



Tig. 47.



Fig. 48.



wird der Dreiweghahn R in die Stellung Fig. 46 gebracht, bann saugt man mittels einer mit dem Röhrchen a verbundenen Luftpumpe die Luft aus und läßt durch ein Chlorcalciumrohr wieder Luft eintreten. Ist so der Ballon mit trockner Luft gefüllt, so wird die Rugel mit Sis umgeben und in den offenen Schenkel q, nachdem dieser durch die in Fig. 48 angedeutete Stellung des Dreiweghahnes mit dem anderen Schenkel verbunden ist, so lange Quecksilber eingegossen, daß es genau dis zur Marke n reicht, worauf das Röhrchen a zugeschmolzen wird. Sodald nun der Ballon erwärmt wird, so such sieh die eingeschlossene Luft auszudehnen, übt dem entsprechend einen Druck auf die Quecksilbersäule aus, so daß man in das Rohr q Quecksilber nachgießen muß, um die Luft wieder auf ihr ursprüngsliches Raummaß zusammenzupressen. Aus dieser Druckzunahme wird dann die Temperatur in der bekannten Weise berechnet.

<sup>1)</sup> Dingl. 1875, 215, \*516. - 2) Dingl. 1850, 117, 84; 1870, 195, 58; bergl. auch Dagnus in Bogg. Ann. 55, \*9.

Jolly 1) hat diefen Apparat wesentlich verbessert; die Anordnung seines Luftthermometers ist aus Fig. 49 leicht zu erkennen. Zwei innen gleich weite

Fig. 49.

Glaerobren a und b. von denen bie eine burch die Capillarröhre n mit ber Glastugel verbunben ift, fteben mit einander burch die mit Quedfilber gefüllte Rautichulröhre & in Berbindung. Durch bas Quedfilber ist bas in ber Rugel, ber Capillarröhre und ber Glasröhre enthaltene Gas abgesperrt, bie andere Röhre ift Beide Robren find burch einen Schlitten verfchiebbar, mittels Rlemmichraube in beliebiger Bobe feftgeftellt werben fann. oberen Ende ber Robre b ift im Innern eine Glasspipe angeschmolzen, wie biefes Fig. 50 beutlicher zeigt. Bat man bie Robre a fo weit in bie Bobe geschoben, bag bas Quedfilber in b bie Glasfpipe berlihrt, fo giebt ber Sohenunterichied von a und b, mehr bem am Barometer abgulefenden Luftbrud, ben Drud an, unter welchem fich bas eingeschloffene Bas Da eine Erhöhung ber befinbet. Temperatur bes Gafes auch feine Spannfraft fleigert, fo muß man bann die Röhre a weiter in die Bobe Schieben, bamit bas Quedfilber wieber bie Spige beruhre. Die genaue Einstellung wird wesentlich burch bie Mifrometerschraube c am unteren Ende ber Röhre a erleichtert. Drud, welchen bas Gas bei biefer höheren Temperatur besitzt, wird wie , im ersteren Falle abgelesen und ift zu biesem Rwecke auf dem Stabe  $m{A}m{B}$ eine Millimetertheilung auf einem Silberfpiegel aufgetragen. Die Röhre

b ift an ihrem unteren Ende burch eine Ueberwurfschraube mit bem Stahlftlick verbunden, an welchem die Rautschufröhre befestigt ift, so daß man fie abschrauben tann, während alles Uebrige ungeandert bleibt. Bur Fillung bes Apparates mit

<sup>1)</sup> Bogg. Ann., Jubelbb. S. \*82.

trodner Luft wird mittels dieser Ueberwursschraube die Röhre d mit einem im Teller ber Luftpumpe mundenden Rohr verbunden. Die Rugel wird nun 10 bis 12 mal ausgepumpt und mit Luft gefüllt, die durch Kali von Kohlensäure, durch feste Phosphorsäure von Wasser völlig befreit ist. Wittels des am unteren Ende des Rohres d besindlichen Hahnes, den Fig. 51 im vergrößerten Durchschnitt zeigt, wird nach erfolgter Füllung die Röhre abgeschlossen, dann

Fig. 50. Fig. 51.



wird sie abgeschraubt und mit der Kautschutröhre verbunden. Nun bringt man durch Auswärtsschieben der Röhre a das Quecksilber bei a zum Aussluß, dreht, wenn die ersten Tropfen ausgetreten sind, den Hahn um 900 und verbindet so die Röhren a und d.

Der Apparat ift nun zum Gebrauch fertig. Dan bringt die Rugel bis zu zerstokenes Gis, bann bis zur gleichen

einer Marke na an ber Capillarröhre in zerstoßenes Eis, bann bis zur gleichen Marke in ben Raum, bessen Temperatur bestimmt werden soll. Wenn in beiden Fällen das Quecksilber bis zur Berührung der Spize gebracht war, so erhält man die Spannungen a und D des abgesperrten trocknen Gases bei der Temperatur Rull und der gesuchten Temperatur T. Ist vorher das Bolumen V der Rugel bis zur Marke n und das Bolumen v der Capillarröhre sammt dem der Ruppe mit der Glasspize vorher bei 0° genan bestimmt, so erhält man nach dem Talton=Gay=Lussachischen Geseh:

$$Vd + \frac{vd}{1+\alpha t} = VD \frac{(1+\gamma T)}{(1+\alpha T)} + \frac{vD}{1+\alpha t_1},$$

wo a den Ausbehnungscoefficienten der Luft,  $\gamma$  den des Glases 1), t die Temperatur der Capillarröhre dei der Bestimmung des Druckes d,  $t_1$  dieselbe dei der Bestimmung des Druckes D, T die Temperatur des Gases der Lugel unter dem Drucke D bezeichnet. Aus obiger Gleichung erhält man nun die gesuchte Temperatur:

$$T = \frac{D - d + \frac{m}{V} \left( \frac{D}{1 + \alpha t_1} - \frac{d}{1 + \alpha t} \right)}{\alpha \left[ d - \frac{v}{V} \left( \frac{D}{1 + \alpha t_1} - \frac{d}{1 + \alpha t} \right) \right] - \gamma D}.$$

Fitr ben Gebrauch empfiehlt es sich, in einer Tabelle die den Werthen von D, t und  $t_1$  entsprechenden Temperaturen zusammenzustellen, worauf sich der Apparat auch ganz besonders dazu eignet, um die Angaben des Quecksiberthers mometers auf die des Luftthermometers zu reduciren (S. 21). Für ein solches Luftthermometer, mit den Constanten  $\log \frac{v}{V} = 0.94528 - 3$  und  $\log \gamma = 0.44436 - 5$ , bei dem der Druck d der die zur Glasspise abgesperrten Luft bei 0° 760,08 mm war, wurde z. B. die folgende Tabelle berechnet.

<sup>1)</sup> Jolly fant für bie bon ihm verwenbete Glasforte 0,0000278.

D	$t = 20, \ t_1 = 20$	Für eine Differenz von 1 mm	$t = 20, t_1 = 15$	Für eine Differenz von 1 mm
460,08 510,08 560,09 610,08 660,08 710,08 860,08 910,08 960,08 1010,08	- 108,585 - 90,582 - 72,540 - 54,462 - 36,347 - 18,192 - 0 + 18,231 + 36,499 + 54,810 + 73,153 + 91,538	0,36006 0,36084 0,36156 0,36230 0,36310 0,36384 0,36462 0,36536 0,36622 0,36686 0,366770 0,36834	- 108,582 - 90,570 - 72,519 - 54,434 - 36,317 - 18,158 0 + 18,275 + 36,548 + 54,862 + 73,213 + 91,606	0,36024 0,36104 0,36168 0,36232 0,36320 0,36316 0,36540 0,36546 0,36628 0,36702 0,36786 0,36852
1060,08	+ 109,956		+ 110,032	

Da aber ber Barometerstand bis auf Bruchtheile eines Millimeter abgelesen werden kann, so ist der Apparat sehr empfindlich.

Die von Pfaundler 1) vorgeschlagene Form dieses Apparates hat keinen ersichtlichen Vorzug. Auch das Luftpyrometer von Codazza 2) mit Luftcomspressionsmanometer ist nicht besonders empfehlenswerth.

Trafts 3) giebt ein Luftthermometer mit constantem Bolumen an, welches an Stelle von Quecksilberthermometern verwendet werden kann (vergl. S. 17). Der kleine, mit Wasserstoff gefüllte, nur 0,75 ccm sassende Behälter a (Fig. 52) ist durch das 0,023 ccm sassende, 84 cm lange Capillarrohr b mit dem Manometer r und durch den Schlauch p mit dem Quecksilbergefäß f verbunden. Letzteres ist mittels der über die Rolle l gehenden Schnur auf dem Rohre i verschiebbar, in welchem am anderen Ende der Schnur ein entsprechendes Gegenzgewicht hängt.

Eigenthümlich ist der in Fig. 53 im Durchschnitt dargestellte Quecksilberabschluß. Das durch den Schlauch p zufließende Quecksilber tritt bei o aus einer kleinen Deffnung des in das Rohr n mittels Kautschukschlauch luftdicht einge-

<sup>1)</sup> Carl's Rep. 1879, \*527. — 2) Dingl, 1873, 210, \*255. — 8) Dingl. 1879 233, \*401.

setzten Rohres w zum Manometer. Die Deffnung o legt sich auf bas obere, mit einer Gummischeibe überzogene Ende bes eingekitteten Rohrendes t, neben welchent Fig. 52.





ein nach dem Elektromagnete e führender Platindraht eingeführt ist, während der andere Draht bei c eingeschmolzen wurde. Das Rohr x ist ferner in einer Kupferröhre befestigt, welche die dem Elektromagnete als Anker gegenüber gestellte Eisenplatte v trägt, deren Einstellung mittels der Schraube s bewirkt wird. Soll Duecksilber eintreten, so zieht man an der Schnur w, während sonst mittels eines auf der Scheibe g befestigten, an h anliegenden Stistes der Strom und somit in Folge der Hebung des Rohres x durch den Elektromagnet die Deffnung ogeschlossen wird.

Für die Bestimmung hoher Temperaturen sind Glasgefäße wegen ihrer Ersweichung, Metallgefäße wegen ihrer Durchlässigfeit und unregelmäßigen Ausschnung nicht zu verwenden. Berfasser hat von der königl. Porzellanmanufactur in Berlin eine Anzahl Porzellanballons das Stück zu 3 Mt. 25 Pf. erhalten. Dieselben haben 9 cm Durchmesser, sassen etwa 360 ccm, das eingesetzte Porzellansrohr ist 13 cm lang; Fig. 54 zeigt die äußere Form desselben. Eine größere Anzahl Bersuche damit, welche noch längere Zeit in Anspruch nehmen, soll später besprochen werden.

Die Temperaturangaben dieser letzteren Apparate gelten allgemein als die zuverlässigsten, ja die einzig richtigen, auf welche alle anderen corrigirt werden müssen. Deville 1) warnt zwar davor, zu großes Vertrauen auf die Genauigsteit dieser Bestimmungen hoher Temperaturen zu setzen, da noch keineswegs festsstehe, daß sich die Gase gleichmäßig ausdehnen, zusammengesetzte Gase, z. B. die Kohlensäure, aber selbst schon bei Rothglut Dissociationserscheinungen zeigen, daß daher Kohlensäure und Feuchtigkeit sorgfältig entfernt werden müssen 2).

Amagat 3) fand, daß die Ausdehnung der atmosphärischen Luft bei 2 Atm. Druck und hohen Temperaturen dem Boyle-Wariotte'schen Gesetze nahe stehe; Mendelejew und Kirpitschew 4) fanden dagegen, daß dieses Gesetz ebenso wenig genau sei für Luft bei geringem wie bei hohem Druck, und Regnault 5) zeigte, daß der Ausdehnungscoefficient der atmosphärischen Luft mit dem Druck zunimmt. Berücksichtigt man ferner, daß, da die Ausdehnung des Glases schon zwischen O dis 100° nicht gleichmäßig ist (S. 21), die Bolumvergrößerung von Glas und Porzellan dei hohen Temperaturen auch nicht regelmäßig sein wird, so können selbst die Temperaturbestimmungen mittels der Luftpyrometer wohl kaum Anspruch auf absolute Genauigkeit machen. Immerhin sind diese Fehlerquellen gering und lassen sich größtentheils ausgleichen, so daß bei sorgfältiger Aussührung der Bersuche, wie sie allerdings nur in wohleingerichteten Laboratorien möglich ist, das Luftthermometer silr hohe und niedere Temperaturen in der That als Normalthermometer angesehen werden muß.

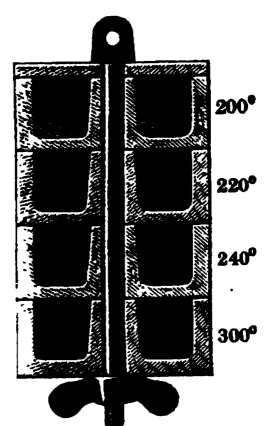
Thermodynamometer. R. Pictet benutt unter Anwendung des zweiten Hauptsates der mechanischen Wärmetheorie zur Temperaturmessung durch die mechanische Arbeit die Spannungen verschiedener Dämpfe, welche einerseits in einer festen Beziehung zu den Temperaturänderungen stehen, andererseits in dem auf die Gefäswände ausgeübten, mittels Manometer meßbaren Druck einen in

<sup>1)</sup> Dingl. 1872, 204, 34. — 2) Bergl. Dingl. 1876, 221, 93. — 3) Compt. rend. 75, 479. — 4) Berichte d. ch. G. 1874, 486. — 5) Mémoir. de l'Acad. 26, 565.

Meterfilogramm barstellbaren Werth liefern. Für Temperaturen von — 180 bis — 100° benutt er eine Mischung aus gleichen Theilen Kohlensäure und Stickorydul, von — 100 bis — 40° reine Kohlensäure, von — 40 bis + 25° reine Schwesligsäure, von + 25 bis + 90° Aether und von + 90 bis 200° Wasser. Bezüglich des Apparates und der umfassenden Berechnungen, welche diese für technische Zwecke wohl nicht brauchbaren Temperaturbestimmungen erfordern, muß auf die aussührliche Abhandlung in den Archives des Sciences physiques et naturelles, 1878, Bd. 64, S. \*185 verwiesen werden 1).

2. Aenberungen bes Aggregatzustandes. Schon Prinsep<sup>3</sup>) (nach Anderen Princeps) bestimmte hohe Temperaturen mittels Legirungen aus Silber, Gold und Platin, deren Schmelzpunkt vorher sessgestellt war. Gebr. Appolt 3) verwendeten Legirungen aus Zinn und Kupfer, deren Schmelzpunkte mittels einer Eisenplatte calorimetrisch bestimmt waren. Bon diesen Legirungen werden erbsengroße Stücke mittels einer Eisenstange, welche am vorderen Ende halblugelförmige Bertiefungen hat, der zu messenden Temperatur ausgesetzt; der Schmelzpunkt der am schwersten schmelzbaren Legirung, welche hierbei gestossen ist, giebt die gesuchte Temperatur. F. Heeren<sup>4</sup>) hängt einen zweiarmigen Lössel aus seuersestem Thon mit je 3 g einer Legirung aus Silber und Platin in den Feuersaum. M. Heeren<sup>5</sup>) schlägt vor, über einen Eisendorn ringförmige Schalen aus Gußeisen zu steden, deren eine den Deckel der anderen bildet, während die obere Schale besonders zugedeckt ist, wie Figur 55 zeigt. In jede Schale wird der Ring einer

Fig. 55.



Metallegirung gelegt, beren Schmelzpunkte z. B. 20° aus einander liegen; dieselben sind auf dem Boden der betreffenden Schale in vertieften Zahlen angegeben. Auf den Scheiben, welche bei der zu messenden Temsperatur geschmolzen sind, sindet man daher nach dem Erkalten diese Zahl abgedrückt; da die obere Seite glatt bleibt, so werden die Scheiben für jeden folgens den Versuch einfach umgekehrt.

Ducomet (D. R. P. 4882) sucht dieses Princip in folgender Weise auszunutzen. Die beiden Enden der von einem Gehäuse eingeschlossenen Feder BCD (Fig. 56 u. 57 a. f. S.) werden durch die kleinen Schrausben a und b der Führungsbüchse c festgehalten. Durch die Schraube d ist die Feder mit der Zahnstange H verbunden, welche in ein kleines Getriebe eingreift, auf dessen Achse ein Zeiger sitt, der somit durch eine Verschiedung der aus Metall oder seuersestem Thon

hergestellten Stange E bewegt wird. Das untere Ende dieser durch eine Metalls hülle geschützten Stange trägt eine Anzahl Scheiben von verschiedenem Schmelzs

<sup>1)</sup> Dasselbe Princip ist jett bei dem sogen. Thalpotasimeter von Klinghammer angewendet. — 2) Dingl. 1828, 28, 421; Edinburg. Journ. of Sc. 17, 168. — 8) Mitth. Gewerbver. f. Hannover 1865, 346. — 4) Dingl. 1861, 161, \*105. — 5) Dingl. 1877, 225, \*277.

punkt, burch beren Gewicht die Feber etwa in die angedeutete elliptische Form gezogen wird. Erreicht nun die Temperatur des dis zur Flansche f der zu messenen Hitze ausgesetzten unteren Theiles den Schmelzpunkt einer der Platten, so schmilzt diese ab, die Feder wird badurch entsprechend entlastet und ruckt den Beiger vor. Wie Fig. 56 zeigt, kann man flatt der Platten auch Stifte durch die Stange E steden, bei deren Abschmelzen die Stange und somit auch der Zeiger

Fig. 56.

Fig. 57.

entsprechend vorruct. Es läßt sich serner unten an die Stange eine Schale hängen, die mit einer Flüssigkeit gesfüllt wirb, durch deren Bersbampfung aus den Deffnungen m (Fig. 57) die Feder entlastet wird u. s. s. — Das Berfahren bürfte nur für wenige Fälle empfehlenswerth sein.

Um die Temperatur im Ultramarinofen zu bestimmen, bringt Büchner 1) ein 5 dis 8 cm weites Rohr aus feuerfestem Thon senkrecht im Ofen an. An basselbe ist oben ein eiserner Träger befestigt und an diesem wiederum

ber eigentliche Apparat (Fig. 58) angeschraubt. Letsterer trägt ben berfchiebbaren Bagebalten a, an welchem ber mit einer Schraube c Nellbare Contact & angebracht ift. An ber einen Geite bes Wagebaltens . befinber eine Stellichraube d, ber anberen ein Wegengewicht e, welches ebenfalls nach Belieben geftellt werben fann. An d wirb mittels eines Platin- ober Gifenbrahtes ber Tiegel f angehängt; berfelbe hat am Boben eine

tleine Deffnung. In diefen Tiegel tommt nun, nachdem man ihn in bas feuerfeste Rohr eingehängt hat, die betreffende Legirung und es wird bas Gewicht

<sup>1)</sup> Dingl. 1879, 232, \*431.

mit dem Gegengewicht e ausgeglichen. Unter dem Tiegel hängt man mittels eines starken Gisendrahtes die kleine Porzellanschale g auf. Die in Fig. 58 weiter ersichtlichen Bolschrauben h und i stehen nun einerseits mit einer Batterie

Fig. 58.

(ein mittelgroßes Flaschenelement genugt) und anbererfeite mit ber Slode K (Fig. 59 und 60, a. f. S.) in Berbinbung. Sobald nun im Ofen bie Temperatur fo hoch geftiegen ift, bag bas Metall zum Schmelgen tommt, wird baffelbe burch bie Deffnung in bie Schale · g tropfen, ber Tiegel f an Gewicht abnehmen, bas Gegengewicht e wirken, ber Stab b mit h in Contact treten und bie Glode anfangen zu läuten. Man nimmt alsbann ben Tiegel f und bie Schale g heraus und hängt einen neuen Tiegel mit einem bober fchmelzbaren Metall hinein. ber Inhalt ber Schale g immer wieber zu bem Inhalt bes Tiegels tommt, fo hat man auch teinen Berluft an Metall ju beflagen. Gelbftverftanblich muß man jeben Tiegel aufs Reue ausbalanciren.

Die Glode K ist nun an einer starken, 8 Tage gehenden Uhr (ohne Schlagwert) angebracht. Der Schlaghebel i der Glode ist verlängert und trägt an dem
Ende m einen Messingstift n. An der Uhr selbst ist der große Zeiger durch ein
Zisserblatt ersetzt, bessen Eintheilung aus der Zeichnung leicht verständlich sein
wird. Sobald also die Glode zum Anschlag gebracht wird, so wird auch jedesmal
der Stift n auf dem Zisserblatt einen Punkt eindrücken, womit also die betressende
Temperatur von, selbst registrirt ist. Zu bemerken ist noch, daß der Stift n in
dem Hebel m verschiebbar ist, man denselben also nach Ablauf von 12 Stunden
nur auf einen anderen Kreisbogen einzustellen hat, um das Zisserblatt 72 Stunden
lang gebrauchen zu können.

Th. Erhard und A. Schertel 1) haben die Schmelzpunkte einiger Legirungen von Silber, Gold und Platin mittels eines Luftthermometers in einem kleinen, mit einem Schlösing'schen Löthrohre geheizten Ofen bestimmt. Bur Herstellung der Legirungen wurden die Metalle abgewogen und, in Mengen von 100 bis 150 mg zur Augel geschmolzen, der zu messenden Hipe ausgesetzt. Die Platin-Goldlegirungen zeigten große Neigung zum Entmischen. Die Beobachter glauben, daß diese bis 1400° gehenden Bestimmungen nur eine Ungenauigkeit bis 20°

<sup>1)</sup> Jahrb. Berg, Buttenw. Sachfens 1879, \*17.

2

zeigen; die höheren Temperaturen find mit Benutung der Angaben von J. Biolle (S. 64) burch graphische Interpolation gefunden:

Zujammen» jehung Proc.	Schmely- punft	Zusammens seyung Proc.	Schmelzs puntt	Zusammens setzung Proc.	Somelz= punti
Silber = Ag	9540	80 Au 20 Pt	11900	85 Au 65 Pt	14950
80 Ag 20 Au	975	75 25	1220	30 70	1535
60 d0	995	70 30	1255	25 75	1570
40 60 .	1020	65 85	1285	20 80	1610
20 80	1045	60 40	1320	15 85	1650
Gold = Au	1075	55 45	1350	10 90	1690
95 Au 5 Pt	1100	50 50	1385	5 95	1730
90 10	1130	45 55	1420	Platin = Pt	1775
85 15	1160	40 60	1460		

Die Anwendung berartiger Legirungen ift für viele Fälle allerdings bequem, boch muß der Schmelzpunkt jedesmal vorher genau festgestellt werden. Bei dem großen Einfluß, den oft geringe Beimengungen auf den Schmelzpunkt haben

Fig. 59.

Fig. 60.

(Schmiebeisen, Bugeisen), und bei ber Leichtigkeit, mit ber fich bie meiften Legirungen beim Umschmelzen zersetzen, ift ihre Anwendung nicht unbebenklich.

- 3. Dissociation. Lamy 1) verwendet die von Debray 2) untersuchte Dissociation des kohlensauren Calciums zu seinem Pyrometer, indem er aus der Spannung der Kohlensäure aus dem in einem Porzellanrohre der zu messenden Hitze ausgesetzten Marmor die Temperatur berechnet. Weinhold 3) zeigt, daß dasselbe völlig unbrauchbar ist.
- 4. Optische und akustische Erscheinungen. Bekanntlich giebt es eine Anzahl Körper, welche beim Erhizen dauernd oder vorübergehend dunkler werden. Heß ') empsiehlt für niedere Temperaturen Jodkupserquecksilber. Ob für höhere Temperaturen in gleicher Weise in einzelnen Fällen Eisenoryd, Zinnober, Dueckssilberoryd und andere Stoffe, die beim Erhizen ihre Farbe ändern, zu Temperaturs bestimmungen verwendet werden können, ist erst durch Versuche sestzustellen. Die Anlaufsarben des Stahles, welche ebenfalls zur Bestimmung hoher Temperaturen verwendet wurden, sind nicht nur abhängig von der Höchstens annähernd richtige Resultate geben.

Nach C. Decharme 5) hängen die auch von Pouillet zur Temperaturs bestimmung vorgeschlagenen Glühfarben der Metalle, namentlich des Platins, von der Dicke und der Anordnung des betreffenden Metallfadens ab.

Becquerel 6) bestimmt die Temperaturen thermoselektrisch, die von dem erhitzten Körper ausgestrahlten Lichtmengen mittels eines Polarisationsphotometers und drückt die Beziehung beider Größen durch eine Exponentialsormel aus zur Berechnung der Temperaturen, die für sein Thermoelement Platin-Palladium zu hoch sind. Weinhold wendet dagegen ein, daß Becquerel die als einfardig betrachteten Lichtarten mittels fardiger Gläser erhalten hat, so daß seine Formeln nur für die von ihm gebrauchten Gläser Geltung haben können.

Dewar und Gladstone?) haben Versuche gemacht, hohe Hißegrade durch die Aenderung des Spectrums bei steigender Temperatur zu bestimmen; doch stellten sich ihnen dis jetzt unüberwindliche Schwierigkeiten entgegen.

A. Crova 8) bestimmt aus ben continuirlichen Spectren zweier Lichtquellen, beren eine die bekannte Temperatur T, die andere die unbekannte t hat, mittels Spectrometer die Intensität eines rothen und eines grünen Strahles, deren Bellenlängen  $\lambda$  und  $\lambda_1$  676 und 523 betragen. Der Quotient derselben giebt das Berhältniß der Intensitäten der Strahlen  $\lambda_1$  in beiden Spectren, wenn das stärkere so abgeschwächt wurde, daß der Strahl  $\lambda$  in beiden gleich ist. Zwei Körper besselben Strahlungsvermögens haben aber dieselbe Temperatur, wenn die Intensitäten der einsachen Strahlen ihrer continuirlichen Spectren gleich bleiben, salls das stärkere durch zwei Nicols so geschwächt wird, daß die Intensitäten zweier Strahlen gleicher Wellenlänge in beiden Spectren gleich sind. Crova giebt nun dem Lichte einer mit Rüböl gespeisten Moderateurlampe die optische Temperatur 1000 und vergleicht damit die Intensitäten des grünen und rothen Strahles der unbekannten Lichtquelle. Das so erhaltene Verhältniß wird mit

<sup>1)</sup> Dingl. 1869, 194, 209; 195, 525. — 2) Compt. rend. 64, 603. — 3) Dingl. 1873, 208, 126. — 4) Dingl. 1875, 218, 183. — 5) Jahresber. Chem. 1875, 49. — 5) Compt. rend. 55, 826. — 7) Chem. News 28, 174. — 8) Compt. rend. 88 171.

dem Strahlungsvermögen des Porzellanbehälters eines Luftthermometers vers glichen und so auf die richtige Temperatur umgerechnet 1).

Die folgende Tabelle giebt die "optischen" Temperaturen verschiedener Licht= quellen in der willkürlichen Scala:

Bis zur Rothglut in einer Gaslampe erhitztes Platin .	•	•	•	<b>524</b>
Bis zur weißen Rothglut in einem Gebläse erhitztes Platin		•	•	810
Mit Rüböl gespeiste Moderateurlampe	•	•	•	1000
Stearinlicht				
Gaslicht (Argandbrenner)	•	•	•	1373
Hybroorygenlicht (Leuchtgas und Sauerstoff auf Kalk) .	•	•	•	1816
Elektrisches Licht (60 Bunsen'sche Elemente)	•	•	•	3060
Sonnenlicht	•	•	•	4049

Wie Becquerel für Porzellan, Kohle, Platin und Magnesia, so hat Crova für Kohle, Kalk und Platin gleiches Strahlungsvermögen gefunden.

Setzt man nach den Versuchen von J. Violle<sup>2</sup>) die Intensität I des von Platin beim Schmelzpunkt des Silbers (954°) ausgestrahlten Lichtes = 1, so erhält man für die Temperaturen zwischen 800 und 1775° folgende Werthe:

$800^{\circ} I$	= 0,108	$1200^{\circ} I =$	= 17,8	$1600^{\circ} I$	= 327
900	0,475	1300	45,2	1700	481
1000	1,82	1400	100	1775	587
-1100	6,10	1500	194		

Diese der Formel  $\log I = -8,244929 + 0,0114751 t - 0,000002969 t^2$  entsprechenden Zahlen zeigen, daß das bei  $500^{\circ}$  kaum sichtbare rothe Licht anfangs rasch, dann langsam zunimmt, bei  $1933^{\circ}$  das Maximum von 696 erreicht, um bei  $2910^{\circ}$  wieder auf 1 herunter zu gehen. Die Intensität einer bestimmten Strahlung wächst somit nicht unbegrenzt mit der Temperatur, sondern wird bei einer gewissen hohen Temperatur gerade so wieder unmerklich, als sie bei einer anderen niederen Temperatur erst auftrat. Da nun ferner das Berhältniß der leuchtenden und dunkeln Strahlen in unseren verschiedenen Wärmes und Lichtsquellen bekanntlich durchaus nicht dasselbe ist, so sind derartige spectrossopische Wärmemensungen noch mit großer Vorsicht aufzunehmen (S. 53).

Cagniard-Latour und Demonferrand 3) berechnen die Temperatur aus der Aenderung der Tonhöhe einer Flötenpfeise. Auch Meyer 4) berechnet Bei seinem akustischen Pyrometer die Temperatur aus den durch die Erwärmung bewirkten Abweichungen in der Anzahl von Wellenlängen von in Röhren eingesschlossener Luft. 3. Chautard 5) hat dieses Pyrometer vereinsacht, bezweiselt aber selbst die praktische Brauchbarkeit desselben.

5. Elektrische Erscheinungen. Pouillet 6) berechnet die Temperaturen aus der Stromstärke eines thermo-elektrischen Elementes von Eisen und Platin.

<sup>1)</sup> Vergl. Beibl. zu Annal. Phys. Chem. 1879, 275. — 2) Compt. rend. 88, 171. — 5) Compt. rend. 4, 28. — 4) Pogg. Ann. 148, 287. — 5) Pogg. Ann. 153, 158; vergl. Dingl. 1878, 227, 507. — 6) Dingl. 1837, 63, 221.

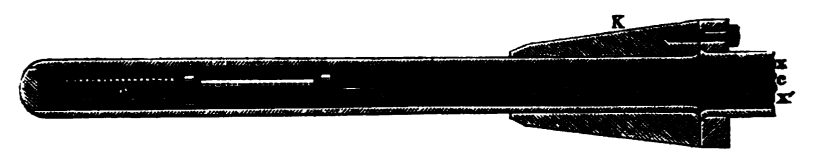
Solly 1) verwendet ein solches von Eisen und Kupfer, Becquerel, wie bereits erwähnt, Platin und Palladium. Schinz 2) zeigt, daß man mit dem Apparate von Becquerel völlig falsche Angaben erhält; er verwendet daher wieder Eisen und Platin. Nach den früheren Bersuchen von Regnault 3) giebt jedoch auch ein Eisen-Platinelement unzuverlässige Resultate. Zur Messung hoher Tempe-raturen ist demnach die Thermoelektricität nicht zu verwenden, sondern nur für ganz geringe Temperaturschwankungen, wie sie bei der Bestimmung der strahlenden Wärme vorkommen (S. 53).

Empfehlenswerth ift bagegen das elektrische Pyrometer von C. W. Siemens 1) in London, welcher den mit der Temperatur wachsenden Leitungswiderstand ver-Bon den älteren Bersuchen, welche die Widerstandsänderung nur von O bis 100° verfolgen, laffen bie von Arndtsen und B. Siemens bie Wiberstandsänderung der Temperaturänderung einfach proportional erscheinen 5), während die von Matthiessen eine Abweichung von der Proportionalität ergeben, welche derselbe durch eine Formel ausdrückt, die aber wenig über 100° alle Gilltigkeit verliert. Siemens hat für Platin, Rupfer, Eisen, Aluminium und Silber die Untersuchung zunächst bis auf Temperaturen von etwa 300° ausgebehnt und babei gefunden, daß bei größeren Temperaturunterschieden die Abweichung von der Proportionalität zwischen Temperaturänderung und Widerstandsänderung eine erhebliche ist, daß aber für alle untersuchte Metalle die Beziehung zwischen Temperatur (t) und Widerstand (R) sich befriedigend ausdrücken läßt durch die Formel  $R = \alpha T^{1/2} + \beta T t + \gamma$ , in welcher T die absolute Temperatur (t + 273) und  $\alpha$ ,  $\beta$  und  $\gamma$  Coefficienten sind, die von der Natur des Metalles Beim Platin, das für pyrometrische Zwecke allein in Frage kommen abhängen. tann, andern fich diese Coefficienten sehr bedeutend durch ganz geringfügige Berunreinigungen bes Metalles; die Leitungsfähigkeit verschiedener Platinsorten wurde bei 22,8° von 8,85 bis 4,7 schwankend gefunden (Leitungsvermögen des Duedfilbers = 1 gesett); die Zunahme des Leitungwiderstandes von 20° bis 100° schwankte von 22,4 bis 33,5 Proc. Das größte Leitungsvermögen zeigt das auf ältere Art burch Zusammenschweißen von Platinschwamm erzeugte Metall, jedenfalls weil es am reinsten ist; solches Platin verwendet Siemens ausschließlich jur Berftellung feiner Pprometer.

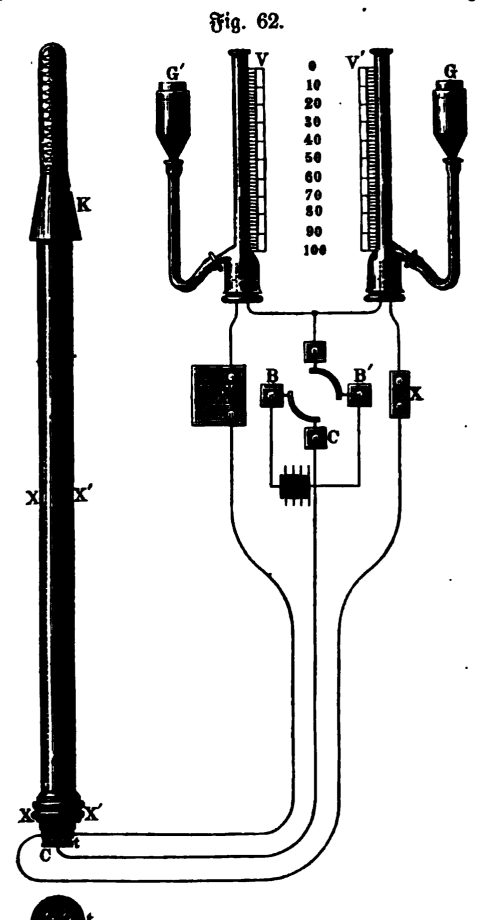
Bei diesem Widerstandspyrometer ist nun ein Platindraht (dessen Constanten sür die obige Formel  $\alpha=0.039369$ ,  $\beta=0.00216407$  und  $\gamma=-0.24127$ ) von 0,4 mm Dicke und 10 Siemens-Einheiten Widerstand in eine seine, schraubenssörmig um einen Cylinder e (Fig. 61) aus hart gebranntem Pseisenthon lausende Rinne eingelegt, die Enden sind an mäßig lange, dickere Platindrähte angesschmolzen, und an diese wieder sind tupserne Leitungsdrähte angelöthet; überdies ist Borsorge getrossen, kleine Theile des dünnen Orahtes mittels einer verschieds baren Plemme aus der Leitung aus oder in dieselbe einschalten zu können, damit

<sup>1)</sup> Phil. Mag. II, 19, 391. — 2) Dingl. 1865, 177, \*85; 1866, 179, \*436. — 3) Mém. de l'Acad. 21, 246. — 4) Dingl. 1869, 193, 516; 1877, 225, 463; Electrical resistance thermometer (London \*1875). — 5) Bergl. Reißig, Dingl. 1864, 171, 351; Benoit, Dingl. 1875, 215, 471.

der Widerstand genau auf die verlangte Größe von 10 Einheiten gebracht werden kann. Das eine Ende des dünnen Drahtes ist mit einem dickeren Leitungsbrahte, das andere Ende ist mit zwei solchen Drähten verbunden; jeder dieser drei Drähte Fig. 61.



ist eingeschoben in enge Thonröhren, die zur Isolation dienen, und der Thonchlinder mit dem feinen Drahte sammt den angesetzten drei stärkeren Leitungen



ift eingelegt in ein starkes, schmiebeisernes Rohr, welches an bem unteren Ende juge= schweißt ist, während das andere Ende- auf einer in Meffing gefaßten, ifolirenden Thonplatte t (Fig. 62) brei Klemmschrauben trägt, welche mit den Enden der diceren Leitungebrähte verbunden find. Der Thoncylinder ist durch ein umgewiceltes Platinblech geschützt und dieses ist noch burch eine Zwischenlage von Asbest von dem umhüllenden Eisenrohre getrennt. An einzelnen Eremplaren, welche vorzugsweise bestimmt sind, andauernd ben höchsten Hite= graben ausgesett zu werden, hat Siemens ben ganzen, bem lebhaften Glühen ausgesetzten Theil bes Gifen= rohres durch ein Platinrohr ersett, da es sich gezeigt hat, bei sehr anhaltendem Glühen ber Widerstand bes Platindrahtes im Gifenrohre eine dauernde Bergrößerung erfährt, was nicht ber Fall ift, wenn die Umhullung des Drahtes aus Platin besteht;

die im Innern des schmiedeisernen Rohres in starker Glühhitze sich erzeugende

reducirende Atmosphäre bewirft eine Berunreinigung des Platindrahtes durch Spuren aus dem Thon des Cylinders herruhrenden Siliciums, und diese Berunreinigung vermindert die Leitungsfähigkeit des Pladindrahtes. Der Thoncylinder ift so wenig wie irgend ein anderer Körper ein absoluter Nichtleiter, und seine Isolationsfähigkeit nimmt noch ab, wenn er in der Site einigermaßen erweicht. Siemens hat deshalb den Widerstand besselben untersucht und gefunden, daß derselbe in der Kälte 1000 000 Einheiten, in der stärksten im Ofen erreichbaren Glühhige noch 500 Ginheiten beträgt und beim Wiedererkalten des Cylinders zu seiner ursprünglichen Größe zuruckgeht. Gegen den Widerstand des Platindrahtes (10 Einheiten bei 00, 39,18 Einheiten bei 1000°) ist also der des Thoncylinders so groß, daß man diesen unbedenklich als Isolator ansehen kann; es macht sich kaum bei den aller= höchsten Temperaturen ein geringer Einfluß des Thoncylinders geltend, derart, daß der Widerstand des Drahtes etwas zu klein und dadurch die beobachtete Temperatur etwas zu niedrig erscheint.

Bur Strommeffung hat Siemens das leicht zu handhabende Differentialvoltameter construirt. Der Strom einer mäßig starken galvanischen Batterie (6 Leclanché-Clemente, die im Raften m, Fig. 64, S. 51, stehen) wird in zwei Zweige getheilt, von denen jeder durch ein Boltameter und überdies der eine durch einen bekannten, ber andere durch den zu messenden Widerstand geht. Da die Stromstärken in den beiden Zweigen den Widerständen umgekehrt und die in den Boltametern entwidelten Anallgasmengen ben Stromstärken birect proportional sinb, fo giebt bas Berhältniß ber in ben beiben Boltametern entwickelten Anallgasmengen das umgekehrte Berhältnis ber Wiberstände. Bei dem zum Pyrometer verwendeten Differentialvoltameter ift der Widerstand jedes Voltameters sammt den zugehörigen Berbindungsbrähten gleich 3, ber in ben einen Zweig der Leitung eingeschaltete constante Reusilberwiderstand gleich 17 Siemens-Einheiten. Bezeichnet man die in diesem Zweige entwickelte Knallgasmenge mit V, die in dem anderen Zweige entwickelte mit V' und ben in diesem zweiten Zweig eingeschalteten, unbekannten Widerstand mit R, so ist  $(17+3):(R+3)=V^1:V$  und somit  $R=20\frac{V}{V'}-3.$ 

Eine Ansicht des Differentialvoltameters giebt Figur 63 a. f. S., eine schematische Darstellung der Anordnung der Leitungen Fig. 62. Holzgestell F sind zwei enge, genau gleich weite Glasröhren A und Bangebracht, beren jede unten eine kleine Erweiterung trägt. Die erweiterten Theile enthalten je zwei Platinelektroden und stehen durch seitlich angesetzte Gummischläuche in Berbindung mit den Glasgefäßen G und G', welche in kleinen Holzschlitten sitzen und sich mit mäßiger Reibung an dem Gestell auf- und abschieben lassen. Sowohl die beiden Glasbehälter, als auch die Röhren A und B sind an und für sich offen; lettere werden aber für gewöhnlich verschlossen durch kleine Summipolster, welche an den horizontalen Armen zweier Winkelhebel mit gemeinschaftlicher Drehungsachse sitzen. Die Gewichte L und L' ziehen die Winkelhebel für gewöhnlich abwärts und brücken dadurch die Gummipolster fest. Soll ber Berschluß ber Glasröhren gelüftet werden, so brudt man die aufwärts gerichteten Arme ber Winkelhebel gegen einander, wodurch die Gummipolster gehoben werben.

Hinter den Glasröhren A und B liegen Scalen, deren Rullpunkte sich nahe unter bem oberen Ende der Glasröhren besinden. Die linke Scala trägt die Bezeichenung V, die rechte V'. Das linke Voltameter ist mit dem Widerstande von 17 Einheiten, der in einem Holzgehäuse X' auf dem Fußbrette steht, das Fig. 63.

Witte bes Fußbrettes besindlichen Commutator verbunden und zwar mit bessen hinterer Alemme. Die vordere Klemme besselben ist mit C bezeichnet; an die linke und rechte Klemme B und B' werden die von der Batterie kommenden Buleitungsbrähte angesetzt. Die drei Klemmschrauben an dem den Platinwidersstad enthaltenden Eisenrohr sind ebenfalls mit X, X' und C bezeichnet; die von X' und C kommenden Drähte sind beide mit dem einen Ende des ditmen Platindrahtes, der von X kommende ist mit dem anderen Ende des ditmen Platindrahtes, der von X kommende ist mit dem anderen Ende des ditmen Die zur Berbindung der gleich bezeichneten Theile am Boltameter und am Eisenstohr dienenden drei Kupferdrähte sind in einem kleinen Kabel von etwa 23 m Länge enthalten; man kann also das Boltameter ziemlich entsernt von dem Punkte ausstellen, dessen Temperatur gemessen werden soll.

Beim Gebrauch bes Instrumentes werden die Theile in der durch Figur 62 und 64 angebeuteten Weise verbunden, die Glasbehälter G und G' mit verstünnter Schwefelsaure (1 Bol. Säure auf 9 Bol. Wasser) gefüllt und so hoch gestellt, daß sich die Flüssigkeit in den Glasröhren A und B auf Rull einstellt, wenn man den Röhrenverschluß aushebt. Der Commutator bleibt zunächst in solcher Stellung, daß der Strom unterbrochen ist. Hierauf setzt man das Eisenrohr,

welches den Platinwiderstand enthält, der zu messenden Temperatur aus, schließt ben Strom und wechselt bessen Richtung mittels des Commutators etwa alle 10 Secunden, um ungleiche Polarisation zu vermeiden. Sobald sich jede der beiden Glastöhren A und B dis wenigstens zur Hälfte mit dem entwickelten Analgase gefüllt hat, unterbricht man den Strom, schiebt die Behälter G und G'soweit herunter, daß in sedem die Flüssigkeit in gleicher Höhe mit der in der Fig. 64.

zugehörigen Röhre A ober B steht und liest die entwickelten Anallgasmengen ab. Da es nur auf das Berhältniß dieser Bolumen ankommt und dieselben unter gleichem Druck, bei gleicher Temperatur und gleichem Feuchtigkeitsgehalte gemessen werden, so ist eine Reduction derselben auf den Normalzustand gar nicht erforderlich. Um überdies jede Rechnung zu ersparen, wird dem Instrumente eine Tabelle beigegeben, welche sitt jede zwei Bolumen V und V' unmittelbar die zugehörige Temperatur angiebt.

Nach ben Bersuchen von Thwolson 1) verringert sich beim Ausglühen eines durch Zug oder Ablöschen gehärteten Platinadrahtes sein Widerstand dis zu etwa 5 Proc. Bei anhaltendem starten Glühen vergrößert er sich wieder, desgleichen beim Ablöschen. Dagegen vergrößerte sich nach heftigem, andauerndem Glühen ber Biderstand eines weichen Platindrahtes um höchstens 0,14 Proc. Darauf solgendes Ablöschen gab keine Spur einer weiteren Beränderung. Ein zweiter weicher Platindraht hatte erst nach 25 Minuten andauernden Glühens eine Bergrößerung des Widerstandes um etwa 0,4 Proc. Diese Bersuche zeigen, wie wenig sich der Biderstand des Platins selbst nach heftigem und lange anhaltendem Glühen ändert, und daß die Anwendung weichen Platindrahtes im Siemens'schen Pyrometer wohl als gerechtsertigt zu betrachten ist. Ich selbst benupe seit vier Jahren ein von Siemens bezogenes Pyrometer und kann nur bestätigen, daß es

<sup>1)</sup> Carl's Repert. 14, 23.

bei sorgfältiger Behandlung burchaus übereinstimmende, gute Resultate giebt 1) (vergl. S. 12). Seiner allgemeinen Einführung steht nur entgegen, daß es etwas schwierig zu handhaben und sehr theuer ist; das von mir bezogene kostete ab London 20 Pf. St., hier also fast 500 Mart.

Bu bemerken ift noch, daß ich durchweg unregelmäßige Angaben erhielt, sobald ber Conus & rothglühend wurde. Um dies zu verhliten, habe ich z. B. bei

- Temperaturbestimmungen in Ringofen dasselbe mit einer Blechhülse umgeben, wie sie Fig. 65 im Durchschnitt zeigt, und den Conus k mit Asbest umgeben; diese Blechhülse wurde dann in die Schursöffnungen eingesetzt, so daß nur der untere Theil des Instrumentes von der Hitz getroffen wurde.
  - 6. Bertheilung ber Wärme. Bur Bestimmung hoher Temperaturen hat man mehrsach versucht, die Wärme durch Leitung ober Strahlung so weit zu vermindern, daß sie mittels eines Duccfilberthermometers bestimmt werden kann, ober aber die von dem erhitzten Körper aufgenommene Wärme auf eine große Menge eines anderen zu vertheilen.

Jourdes? sett das Ende einer Eisenstange ber zu meffenden Site aus und bestimmt mittels eines gewöhnlichen Thermometers die Temperatur von Del oder Quecksilber, welche in die Söhlung des anderen Endes gebracht sind. Schinz? suchte aus der Temperatur der äußeren Fläche der Ofenwand die im Innern des Ofens herrschende Site zu berechnen, tiberzeugte sich aber später, daß wegen der ungleichen Wärmeleitungsfähigkeit des Wauerwertes auf diese Weise keine brauchbaren Resultate zu erlangen sind. Nain! umgiedt ein Quecksilberthermometer mit Asbest und berechnet aus den so erhaltenen Angaben die Temperatur heißer Gebläseluft, nachdem er für jeden Apparat die Wärmeleitungssfähigkeit der Asbestumhüllung sestgestellt hat. Die damit erhaltenen

Ungaben tonnen bochftens annahernb richtig fein.

Sweeny 5) berechnete bereits im Jahre 1827 die Temperatur eines Ofens aus der strahlenden Wärme besselben, welche er mittels eines Hohlspiegels auf die Rugel eines Quecksilberthermometers concentrirt.

Bekanntlich wird sonst die strahlende Wärme mittels des Differentialthermometers von Leslie (Fig. 66) bestimmt, bestehend aus zwei durch das rechtswinklig gebogene, theilweise mit Schweselsäure als Index gefüllte Rohr verbundene Glaslugeln L und  $L'^{\epsilon}$ ), meist aber durch Melloni's Thermomultiplicator. Er besteht aus einer thermoelektrischen Säule von Wismuth und Antimon, die an beiden Enden mit Ruß geschwärzt und mit ihrer Fassung p (Fig. 67),

<sup>1)</sup> Dingl. 1876, 221, 470; 1878, 228, 432, — 2) Dingl. 1860, 157, 151. — 3) Dingl. 1862, 163, \*321; 1865, 177, \*85. — 4) Dingl. 1876, 221, \*117. — 5) Pogg. Ann. 14, 531. — 5) Bergl. Dingl. 1821, 6, \*236; Müller, Physik, Bb. 2, S. \*813.

welche entweber vieredig ober rund ift, auf einem Stativ befestigt (Fig. 68) und burch die aufgestedten Hillen a und b gegen schäbliche Einstüsse geschützt find. Die ber Wärmequelle, hier einem Leslie'schen Würfel H, zugewendete Hilse

8ig. 66.

Fig. 67.

ift offen, bie andere ift Die von ben geschlossen. Rlemmidrauben a und y ausgehenben Drabte g und A find burch bie Schrauben m und n mit bem Multiplicator M verbunden. Jeber Temperaturunterschied ber beiben geschwärzten Seiten Säule giebt einen ents fprechenben Ausschlag ber Rabel. - (In wie weit es

gelingen wirb, bas Milrophon ober Milrotafimeter 1) ju Barmemeffungen ju

benugen, ift noch fraglich.)

F. Rofetti 3) hat verfucht, auf biefe Weise bie Temperatur ber Sonne zu meffen. Es wurde bazu zunächst die Strahlung eines mit Quechsilber gefüllten Fig. 68.

Leslie'schen Würfels, ber bis auf 300° erhist werben tonnte, mittels einer Thermosaule und eines Wiebemann'schen Galvanometers bestimmt; es ergab sich für ben thermischen Effect ber Strahlung X, wenn T bie absolute Temperatur

<sup>1)</sup> Dingl. 1878, 229, 161, \*266. — 2) Beibl. 3. Annal. Phyf. 1878, 695.

des strahlenden, & die der Umgebung der Thermosäule und a und b Constante sind, sehr angenähert:

 $Y = a T^{2}(T-b) - b(T-\delta).$ 

Diese Formel wurde noch dadurch geprlift, daß eine Kupfertugel in der Flamme eines Bunsen'schen Brenners auf etwa 700 bis 800° erhitzt wurde, und ihre Temperatur sowohl aus der Formel berechnet, als auch auf calorimetrisschem Wege bestimmt wurde.

Ferner wurde das Strahlungsvermögen verschiedener Körper (Kupfer 0,943, Kupfer mit Ruß bedeckt 1, Eisen 0,882, Platin 0,35 und Magnesiumoryschlorid 0,58) bestimmt, indem Scheibchen dieser Substanzen in einer bestimmten Stelle der Bunsen'schen Brenner erhitzt wurden. Rosetti sand nun unter Zugrundelegung obiger Werthe und der Berücksichtigung der Absorption der Erdsatmosphäre aus Versuchen über die Erwärmung einer Thermosäule durch die Strahlung der Sonne, die effective Temperatur 1) derselben zu 9965,4° ober 20380,7°, je nachdem man auf die Absorption innerhalb der um die Photossphäre liegenden Sonnenatmosphäre Rücksicht nimmt ober nicht.

So sehr wichtig es nun auch wäre, die Temperatur unserer Schmelzöfen für Glas, die verschiebenen Metalle u. dergl., die man bis jetzt auf keine andere Weise genau bestimmen kann, durch Meffung der ftrahlenden Barme festzustellen, so wenig Aussicht ist boch, vorläufig wenigstens, auf Erfüllung bieses Wunsches. Nicht allein ist das Wärmeausstrahlungsvermögen der verschiedenen Körper sehr ungleich, die Ausstrahlung ist auch nicht der Temperatur proportional. So zeigt Soret 2) neuerdings, daß das Gesetz von Dulong und Petit für hohe Temperaturen keine Gultigkeit hat. Läßt man nämlich einen elektrischen Strom durch einen leitenben Draht gehen, so steigt bie Temperatur beffelben bis zu bem Grabe, daß die Wärme, welche er burch Strahlung, durch die Berührung mit der Luft und durch die Leitung an den Befestigungspunkt verliert, gleich ist ber Barme, welche die Elektricität in seinem Innern entwickelt. Man kann nun einerseits biese Wärmemenge berechnen, andererseits, indem man die Temperatur schätzt, welche der Draht annimmt, die Wärmemenge bestimmen, die er nach dem Dulong und Petit'schen Gesetze ausstrahlen muß. Ein 0,32 mm dicker und 385 mm langer Platindraht, dessen Oberfläche somit 385 amm betrug, wurde nun durch

Wohl der beste Beweis, wie wenig wir bis jest im Stande sind, hohe Temperaturen mittels des Spectrostopes, des Thermomultiplicators und ähnlicher Apparate auch nur annähernd zu bestimmen.

<sup>1)</sup> Effective Temperatur der Sonne ist nach Rosetti diejenige, welche ein glühender Körper von gleichen Dimensionen in gleicher Entsernung haben müßte, um eine gleiche thermische Wirkung zu erzeugen, falls er ein Emissionsvermögen gleich Eins besäße. — Sonstige neuere Angaben über die Temperatur der Sonne sind:

<sup>2)</sup> Dingl. 1879, 233, 405.

ben Strom einer bynamo-eleftrischen Maschine von 42,8 B.-E. Wärmeentwidelung in ber Minute jum Schmelzen gebracht, während schon die Oberfläche von 3 gem

Fig. 69.

bei 1700° nach ber Dulong und Petit'ichen Formel in der Minute 146 B.-E. ausstrahlen follte, was nicht möglich ist, da höchstens 42 B.-E. zugeführt wurden. Ferner zeigt Buff 1), daß feuchte Luft weniger diatherman ist als trodne Luft, und Crown 1), daß Feuchtigkeit, Rauch und foustige Berunreinigungen der Luft die Absorption der Wärmestrahlen verstärtt — alles kaum zu vermeidende Fehlerquellen.

Die Temperatur bes heißen Gebläsewindes wird häusig dadurch bestimmt, daß derselbe mit einer bestimmten Menge kalter Luft gemischt wird, so daß die Temperatur des Gemisches nun mit einem Quecksilberthermometer bestimmt werden kann. Bradbury bucht dieses dadurch zu erreichen, daß er heiße und kalte Luft unter bemselben Druck in 'ein Gehäuse leitet, in welchem das Quecksilber-

thermometer eintaucht. Wenn man nach seiner Angabe ben Querschnitt bes Fig. 70.

\_!

Raltwindrohres 9 mal fo groß nimmt ale ben bes Beigwindrohres, fo erhält

<sup>1)</sup> Pogg. Ann. 158, 177; Dingl. 1876, 222, 189. — 2) Ann. chim. phys. 11, 438; Dingl. 1878, 227, 507. — 3) Dingl. 1877, 223, \*620.

Fig. 71.

man die Temperatur bes beißen Beblafewindes, wenn man von bem 10 fachen ber Mifchtemperatur bas 9 fache ber Temperatur bes talten Geblafemindes abzieht, eine Angabe, bie wegen ber verschiebenen Temperatur und ber Reibungemiberftanbe boch wohl nicht gang richtig ift.

> Durch Ginfachheit zeichnet fich ber auf bem Gifen= werf Denain verwendete Apparat aus 1). Durch bas Rohr a (Fig. 69, a. v. G.) wird beiße Luft in bas weitere Rohr A geblafen, welche wie bei ben betannten Strahlgeblafen feitlich talte Luft anfaugt; bie Temperatur bes bei b entweichenben Gemifdes wird burch bas In abnlicher Weise tritt Thermometer t gemeffen. bei bem Byrometer von Sobfon ") ber beige Bind burch bas Roft A (Fig. 70, a. v. G.) ein, welcher mittels einer entsprechenben Borrichtung burch bas Rohr B Die Temperatur bes aus bem talte Luft anfangt. Rohre D austretenben Gemisches wird burch bas Thermometer C bestimmt. Filt beibe Apparate ift burch Borverfuche festzustellen, in welchem Berhaltnig bie Temperatur bes beißen Windes und die Angabe bes Thermometers C fleben.

> Das Phrometer von Möller (D. R. P. Nr. 5882) befteht im Wefentlichen aus einem fleinen Reffel A (Fig. 71) und bem Balfe B, welcher biefen mit bem Buleitungerohre C und bem Ableitungerohre D verbindet. Diefe Theile find aus bunnem Rupferblech bergeftellt; ber Reffel A ift außen vergolbet. Der Sale beftebt aus zwei concentrifchen Röhren, bon benen bie aufere cplindrifch, die innere, wie ber Querfchnitt Fig. 72 zeigt, cannellirt ift, unten aber cylindrifch ausläuft und hier die Rugel eines Thermometers E umichließt, beffen Glasrohr durch bas cannelirte Rupferrohr nach oben geht. Beim Gebrauche wird ber untere Theil bes Apparates ber ju meffenden Temperatur ausgefest, burch bas Robr C aber Baffer eingeführt, beffen Temperatur an bem Thermometer F abgelefen wird. Das Baffer fließt zwischen bem cannelirten inneren und außeren Rohr bes Salfes nach unten, wird an ben Bandungen bes Reffels erwarmt, fleigt im inneren Rohre, welches bas Thermometer enthalt, wieber nach oben und flieft burch bas Rohr D ab. Die Tempes ratur wird aus ber burch die beiden Thermometer E und F bestimmten Barmegunahme bes burchfliegenben Baffere auf Grund vorheriger Berfuche berechnet.

<sup>1)</sup> Rerpely: Gifen und Stahl (Leibzig, 1879), S. 21. - 2) Dingl. 1876, 222, \*46.

Daffelbe Princip wendet Graf Saintignon (D. R. P. Nr. 5731) an. Durch bas Rohr a mit hahn b (Fig. 73) fließt ein gleichmäßiger Strom Wasser zu, bessen Temperatur durch bas Thermometer & bestimmt wird. Derfelbe geht Fig. 73.

bann burch bas im Ofen O liegende Kupfer, oder Porzellanrohr d, von hier burch bas Rohr e zum Thermometer T und durch bas Rohr f nach dem offenen Manometer m, um schließlich durch den Hahn n wieder abzustließen. Die Temperatur des Ofens wird hier ebenfalls aus der Wärmeaufnahme des Wassers berechnet, wie sie von den beiden Thermometern angezeigt wird.

Da es wohl taum ein Wasser giebt, welches nicht wenigstens Spuren eines Riederschlages absett, ber aber, wie auch jede noch so geringe Orybschicht ober Rußablagerung, die Wärmeübertragung beeinflußt, da es ferner sehr zweifelhaft ist, ab der Wärmeübergang der außeren Temperatur proportional ist, so wird man derartige Temperaturbestimmungen nur mit Borsicht aufnehmen dürfen.

Besonders häufig sind hohe Temperaturen dadurch bestimmt worden, daß man die von einem sesten Körper ausgenommene Wärme, welcher auf die zu messende Temperatur erhipt war, durch Sintauchen auf eine größere Menge Flüssigleit vertheilte. Coulomb 1) bestimmte so die zum Härten von Stahl angewendete Hibe, Clement-Desormes 2) mittels einer in Wasser getauchten Sisenplatte die Temperatur der aus dem Schornstein entweichenden Gase. Auch Gay-Lussachen empfahl, Metallringe der zu messenden Hibe auszusehen und aus der Temperaturzunahme des durch Einlegen der Ringe erwärmten Wassers dieselbe zu berechnen. Pouislet 4) bestimmte gleichzeitig hohe Temperaturen mittels einer 178 g schweren Platintugel und Wasser. Aehnliche Bestimmungen sührte Arago aus 5).

<sup>1)</sup> Bogg. Ann. 14, 530. — 2) Dingl. 1829, 33, 145. — 3) Dingl. 1837, 63, 285. — 4) Dingl. 1837, 63, 219. — 5) Ann. chim. phys. 64, 334.

Miller 1) kihlt den erhitzten Platinchlinder in Queckflber, ein Berfahren, welches L. Schwart bereits im Jahre 1826 anwendete und von dem Schu-barth 1) zeigt, daß es ungenau ift.

Wilfon 3) verwendet wieder Wasser mit Platin oder kleinen Thonstuden. Auch Sching 4) bespricht die Bestimmung hoher Temperaturen mittels Platinstugel und Wasser. Ein diesem ähnliches Phrometer hat sich Bhstrom 5) im Jahre 1862 in England patentiren lassen.

Siemens nimmt wie Wilson') als Calorimeter ein Rupfergefaß A (Fig. 74) mit einer Pinte (568 com) Waffer, welches jur Berminderung der Wärmeans-

Fig. 74.

ftrahlung mit zwei Gehaufen umgeben ift, bas eine Luft enthalt,' bas · andere aber mit Filz gefüllt ift. Das durch eine burchlöcherte Detallhulfe geschutte Quedfilberthermometer b hat neben ber eine gewöhnlichen verschiebbare nodi Scala c, die mit 50 Graden auf je einen Grab bes Thermometers grabuirt ift. Man Schiebt nun ben Nullpuntt ber Byrometerfcala o an ben Temperaturgrab bes Baffere, welchen bas Quedfilberthermometer angiebt, fest einen Rupferchlinder d, beffen Warmecapacitat genau 1/50 bon bem bes mit Baffer gefüllten Calorimetere beträgt, ber zu meffenben Temperatur aus und läßt ihn bann ine Baffer fallen. Man erhält die gesuchte Temperatur, wenn man gu ber an ber Scala e abgelefenen bie Temperatur bes Waffers zuzählt.

Salleron?) füllt in ein ähnliches Calorimeter 500 com Wasser, wirst einen auf die messende Wärme erhitzten 100 g schweren Aupserchlinder hinein und rührt um. Die Temperatur berechnet er mittels der Formel T=50 (t'-t)+t'. Hat z. B. vor dem Einsenken des Aupserchlinders das Wasser im Calorimeter die Temperatur  $t=15^{\circ}$ , nach Beendigung des Bersuches  $t'=25^{\circ}$ , so ist die

gesuchte Temperatur  $T=50~(25-15)+25=525^\circ$ . Da hier und bei bem Pyrometer von Siemens keine Rudsicht genommen ist auf die bei höherer

<sup>1)</sup> Dingl. 1848, 108, \*115. — 2) Dingl. 1848, 110, 32. — 3) Dingl. 1852, 125, \*432. — 4) Wärmemeßtunft, 1858, S. 53. — 5) Mechanics Journ. II, 8, 15. — 9) Dingl. 1860, 158, \*108. — 7) Scient. Ann. 1875, \*50.

Temperatur voraussichtlich zunehmende specifische Wärme des Kupfers, so sind die mit diesen Phrometern erhaltenen Resultate wohl nicht genau.

Weinhold) fand, daß sich beim Platin eine Zunahme der mittleren specifischen Wärme dis gegen  $250^{\circ}$  zeigt; dann nimmt dieselbe ab, später wieder zu (vergl. S. 64). Die specifische Wärme des Schmiedeisens wächst dagegen mit der Temperatur so regelmäßig, daß sie die Anwendung einer Interpolationsformel zuläßt. Die wahre specifische Wärme des Schmiedeisens dei der Temperatur t ist hierenach:  $c_t = c_0 + \alpha t + \beta t^2$ , die mittlere specifische Wärme zwischen  $t_1$  und  $t_2$ :

$$\frac{W}{t_2-t_1}=c_0+\frac{\alpha}{2}(t_2+t_1)+\frac{\beta}{3}\frac{t_2^2+t_1^2+(t_2+t_1)^2}{2}.$$

Die Conftanten sind  $c_0 = 0,105907$ ,  $\alpha = 0,00006538$  und  $\beta = 0,00000066477$ .

Schneider  $^1$ ) bedient sich dieser Formel zur Bestimmung hoher Temperaturen mittels einer schmiedeisernen Angel. Er hat zu diesem Zweck eine Anzahl von Tabellen berechnet, welche S. 62 verkirzt wiedergegeben sind. Dieselben entshalten die von 1 kg Schmiedeisen abzugebende Wärmemenge, wenn dasselbe von der Temperatur T auf  $t_1$  abgekühlt wird, also den Werth:

$$c_m (T-t_1) = \frac{(G_s + W)(t_1 - t_0)}{P}$$

Soll z. B. die Temperatur T bestimmt werden, und hat man eine schmiedeiserne Rugel vom Sewichte  $P=14,352\,\mathrm{g}$  auf dieselbe Temperatur erwärmt, und sindet man, nachdem die Rugel im Calorimeter, dessen Wasserwerth 23,6 g ist und welches  $1020,4\,\mathrm{g}$  Wasser von  $t_0=16,4^{\circ}$  enthält, eine Endtemperatur  $t_1=18,8^{\circ}$ , so ergiebt sich die Temperatur T aus der Gleichung:

$$T-t_1=\frac{(G_s+W)(t_1-t_0)}{c_mP}=\frac{1044\times 2.4}{14.352c_m}$$

in welcher  $c_m$  die mittlere specifische Wärme des Schmiedeisens innerhalb der Temperaturen T und  $t_1$ , also eine Function der noch unbekannten Temperatur T ist. Statt sitr  $c_m$  den oben angegebenen Werth in die Sleichung einzusetzen, deren Lösung sehr zeitraubend wäre, sindet man leicht:

$$c_m (T-t_1) = \frac{1044 \times 2,4}{14,352} = 174,58 \, \text{Ms.s.c.}$$

Für  $t_1$  ist die Differenz sür  $0.1^{\circ}$  zwischen 10 bis  $20^{\circ} = 0.0107$ , 20 bis  $30^{\circ} = 0.0108$ , 30 bis  $40^{\circ} = 0.0108$ , somit  $c_m$  (T-19) = 174.601 W.E. In der Horizontalreihe sür  $t_1 = 19$  sindet man sür den zunächst kleineren Werth 170.87 die Temperatur  $1050^{\circ}$ . Mit Hilse der unten angegebenen Differenzentethe sür  $1^{\circ}$  von T ergiebt sich sür 174.60 - 170.87 der Zuschlag 3.73:0.253 = 15, also eine Gesammttemperatur von  $1065^{\circ}$ .

<sup>1)</sup> Programm ber Gewerbich. Chemnig, 1873, 32. — 2) Zeitschr. Ber. Deutsch. Ing. 1875, \*16.

Die Differengwerthe für T == 10 betragen für:

```
700 \text{ bis } 750^{\circ} = 0.1883
300 bis 350° == 0.1342 |
       400 = 0.1398
                               800 = 0.1965
                        750
400 ...
                        800
                               850 = 0.2051
       450 = 0.1457
                        850 "
450 ,
                               900 = 0.2140
       500 = 0.1520
g00 "
                        900 "
                               950 = 0.2233
       550 = 0.1586
                        950 + 1000 = 0,2329
       600 = 0.1655
850
                       1000 - 1050 = 0.2428
       650 = 0.1728
600
                       1050 , 1100 == 0,2530
       700 = 0.1803
650
```

Schneiber hat das von Weinhold angegebene Calorimeter dahin abgeanbert, daß das Calorimetergefäß g (Fig. 75) in ein größeres Gefäß m von Weißblech eingesetzt und gegen dasselbe durch starte Pappenbedel p isolirt ist, so daß zwischen den Wandungen der beiben Gefäße eine Luftschicht bleibt. Das Fig. 75.

Gefäß m wird dann noch in einen Holzeimer eingesetzt. Der Deckel d trägt bas Thermometer t, die Welle w des durch die Scheibe v in Umdrehung versetzten Rührers r und einen Auffatz mit dem Trichter a. Die doppelt durchbohrte schmiedeeiserne Augel & wird mittels der Zange Fig. 76 der zu messenden Temperatur ausgesetzt, dann in den Trichter a geworfen, worauf sich der Deckel o öffnet, die Augel in das Sieb I fallen läßt und dann sofort wieder schließt.

Die von Beinhold und von Schneiber angegebenen Calorimeter find etwas schwerfällig, auch nicht hinreichend gegen Barmeverlufte geschützt; ich habe mir baber folgenden einfachen Apparat berftellen laffen, beffen Durchschnitt Fig. 77 in 1/3 natürlicher Größe zeigt. Der 50 mm weite Cylinder A aus bunnem Rupferblech hängt in der Holzbuchse B. Der Raum zwischen Holzbuchse Big. 76.



und Blechgefäß ift mit langfaserigem Asbest ober Glaswolle gefüllt. Der Apparat wird durch eine dunne Wessingplatte geschlossen, welche eine größere Deffnung d von 20 mm Durchmesser sür den Rührer o und zum Einwerfen der Wetallchlinder, sowie eine kleine Deffnung für das Thermometer t hat. Das Normalthermometer von Geißler in Bonn, mit sehr kleinem Duecksilbergefäß

Fig. 77. Fig. 78.



für O bis 500 ift in O,10 getheilt, fo bağ man noch 0,01 Grabe ichagen fann; es wird burch ben Bügel a aus bunnem Rupferblech vor Berbrechen burch ben Rührer geschützt. Der Rührer befteht aus einer runden Rupferfcheibe, welche an einen ftarten Rupferbraht gelothet ift; berfelbe ift oben in einen Glasftab eingeschmolzen, ber ale Banbgriff bient. Das Rupfergefäß wiegt 3. B. 35,905 g, bet Rilbrer ohne Glasftab 6,445 g, baber Bafferwerth bes Caloris metere (fpecififche Barme bes Rupfere 0,094) 3,98 g, mit bem Thermometer 4 g; als Riblmaffer berwenbete 246 g, fo bag ber Waffermerth bes gefüllten Calorimetere 250 g betrug.

Bur Meffung ber Temperaturen benute ich boppelt burchbohrte fcmieb-

eiserne Chlinder von 13mm Durchmeffer und etwa 20mm Lange, welche 20 g wiegen. Dieselben werben in einem bedeckten eifernen Gefäß (Fig. 78), welches an einem 0,5 bis 1m langen eisernen Stiele mit hölzernem Handgriff befestigt ift, ber zu nieffenden Sitze ausgesetzt, zum Calorimeter gebracht und nach Abheben

T =	<b>30</b> 0	350	400	450	500	550	600	650	
$t_1 = 10$	84,250	40,959	47,949	55,235	62,833	70,762	79,086	87,674	
11	<b>84,14</b> 3	40,853	47,842	55,128	62,726	70,655	78,929	87,567	
12	34,096	40,746	47,735	55,021	62,620	70,548	78,823	87,460	
13	33,929	40,639	47,628	54,914	62,518	70,441	78,716	87,353	
14	33,823	40,532	47,521	54,807	62,406	70,334	78,609	87,246	
15	33,716	40,425	47,414	54,700	62,299	70,227	78,502	87,139	
16	33,609	40,318	47,307	54,593	62,192	70,120	78,395	87,032	ŀ
17	33,502	40,211	47,201	54,486	62,085	70,013	78,288	86,925	ì
18	33,395	40,104	47,094	54,379	61,978	69,907	78,181	86,819	
19	33,288	39,997	46,987	54,273	61,871	69,800	78,074	86,712	
20	33,181	39,890	46,880	54,166	61,704	69,693	77,967	86,605	
21	33,074	39,783	46,772	54,058	61,657	69,585	77,860	86,497	
22	32,966	39,675	46,665	53,950	61,549	69,478	77,752	86,390	
23	32,858	39,568	46,557	58,842	61,442	69,370	77,644	86,282	_
24	32,751	39,460	46,450	53,735	61,334	69,262	77,537	86,174	
25	32,643	39,353	46,342	53,628	61,226	69,155	77,429	86,067	
26	32,536	39,245	46,234	53,520	61,119	69,147	77,322	85,959	
27	32,428	39,137	46,127	53,413	61,011	68,940	77,214	85,852	
28	32,321	39,030	46,019	53,305	60,904	68,832	77,107	85,744	
· 29	32,213	38,922	45,912	53,197	60,796	68,724	76,999	85,637	
30	32,105	38,815	45,804	53,090	60,689	68,617	76,891	85,529	
31	31,997	38,706	45,696	52,982	60,580	68,509	76,783	85,421	
32	31,889	38,598	45,588	52,873	60,472	68,400	76,675	85,312	
33	31,781	38,490	45,479	52,765	60,364	68,292	76,567	85,204	
34	31,672	38,382	45,371	52,657	60,255	68,184	76,458	85,196	
35	31,564	38,273	45,263	52,548	60,147	68,075	76,350	84,988	
36	31,456	38,165	45,154	52,440	60,039	67,967	76,242	84,879	
37	31,348	38,057	45,046	52,332	59,931	67,859	76,134	84,771	
38	31,239	37,948	44,938	52,224	59,822	67,751	76,025	84,663	
39	31,130	37,840	44,830	52,115	59,714	67,642	· 75,917	84,554	
40	31,023	87,782	44,721	52,007	59,606	67,534	75,809	84,446	
41	30,914	37,623	44,612	51,898	59,497	67,425	75,700	84,337	
42	i '	37,514	44,503	51,789	59,388	67,316	75,591	84,228	
43	30,696	37,405	44,394	51,680	59,279	67,207	75,482	84,119	
44	30,587	37,296	44,285	51,571	59,170	67,098	75,373	84,010	
45	30,478	37,187	44,176	<b>51,462</b>	59,061	66,989	75,264	83,901	
•	-	-	-	•	<del>-</del>	•	,		

700	750	800	850	900	950	1000	1050	1100
96,691	106,10	115,93	126,18	136,89	148,05	159,69	171,83	184,48
96,584	106,00	115,82	126,08	136,78	147,94	159,59	171,72	184,38
96,477	105,89	115,72	125,97	136,67	147,84	159,48	171,62	184,27
96,370	105,78	115,61	125,86	136,56	147,78	159,37	171,51	184,16
96,263	105,68	115,50	125,76	136,46	147,62	159,26	171,40	184,05
96,156	105,57	115,39	125,65	136,35	147,51	159,16	171,30	183,95
96,049	105,46	115,29	.125,54	136,24	147,41	159,05	171,19	183,84
95,942	105,36	115,18	125,44	136,14	147,30	158,94	171,08	183,73
95,386	105,25	115,07	125,33	136,08	147,19	158,84	170,98	183,63
95,729	105,14	114,97	125,22	135,92	147,09	158,73	170,87	183,52
95,622	105,03	114,86	125,12	135,82	146,98	158,62	170,76	183,41
95,514	104,93	114,75	125,02	135,71	146,87	158,52	170,65	183,31
95,407	104,82	114,65	124,90	135,60	146,77	158,41	170,55	183,20
95,299	104,71	114,54	124,79	135,49	146,66	158,30	170,44	183,09
95,191	104,60	114,43	124,69	135,39	146,55	158,19	170,33	182,98
95,084	104,50	114,32	124,58	135,28	146,44	158,09	170,22	182,88
94,976	104,39	114,21	124,47	135,17	146,33	157,98	170,12	182,77
94,869	104,28	114,11	124,36	135,06	146,23	157,87	170,01	182,66
94,761	104,17	114,00	124,25	134,96	146,12	157,76	169,90	182,55
94,653	104,07	113,89	124,15	134,85	146,01	157,65	169,79	182,44
94,546	103,96	113,78	124,04	134,74	145,90	157,55	169,69	182,34
94,438	103,85	113,68	123,93	134,63	145,80	157,44	169,58	182,23
94,329	103,74	113,57	123,82	134,52	145,69	157,33	169,47	182,12
94,221	103,63	113,46	123,71	134,42	145,58	157,22	169,36	182,01
94,113	103,53	113,35	123,61	18 <del>4</del> ,31	145,47	157,11	169,25	181,90
94,005	103,42	113,24	123,50	134,20	145,36	157,01	169,14	181,80
93,896	103,31	113,13	123,39	134,09	145,25	156,90	169,04	181,69
93,788	103,20	113,03	123,28	133,98	145,15	156,79	168,93	181,58
93,680	103,09	112,92	123,17	133,87	145,04	156,68	168,82	181,47
93,571	102,98	112,81	123,06	133,77	144,93	156,57	168,71	181,36
93,463	102,88	112,70	122,96	133,66	144,82	156,46	168,60	181,25
93,354	102,77	112,59	122,85	133,55	144,71	156,36	168,49	181,15
93,245	102,66	112,48	122,74	133,44	144,60	156,25	168,39	181,04
93,1 <b>36</b>	102,55	112,37	122,63	133,33	144,49	156,14	168,28	180,93
93,027	102,44	112,27	122,52	133,22	144,39	156,03	168,17	180,82
92,918	102,33	112,16	122,41	133,11	144,28	155,92	168,06	180,71
	•	I	t	-	l i	,		1

bes Deckels e burch bie Deckelöffnung d eingeworfen. Der Gisencylinder fällt regelmäßig auf die Platte des Rührers; burch Heben und Senken beffelben wird bie Wärme sehr rasch bem Wasser gleichmäßig mitgetheilt, so baß nach taum einer Minute das Thermometer die Endtemperatur anzeigt. Correctionen wegen Berdampfung von Wasser ober Temperaturunterschiebe ber äußeren Luft sind nicht erforderlich, da die Berdunstung verschwindend klein, die Isolirung des Calorimeters aber so vollkommen ist, daß bei einer Lufttemperatur von 18,60 die Temperatur desselben von 25,10 innerhalb 2 Stunden auf nur 22,80 fiel. Die mit dem Apparat 1) erzielten Resultate sind sehr befriedigend, und kann ich benselben namentlich auch für Reisen empfehlen 2). Das Rühlmasser muß gewechselt werben, sobald dasselbe etwa 40° warm wird. Bei Bestimmung hoher Tempe= raturen ist es kaum zu umgeben, ben eisernen Cylinder nach jedem Berfuch abzuputen und wieder zu wiegen, so bag man sich mit einer entsprechenden Anzahl berfelben versehen muß. Um dieses zu vermeiden, habe ich auch Berfuche mit einem 18,472 g schweren Platincylinder gemacht. Nach J. Biolle 3) ist die specifische Wärme bes Platins zwischen 0 und 12000 Cot = 0,0317 + 0,000006 t. Daraus ergeben sich folgende Werthe:

$$C_0^{100} = 0.0323$$
  $C_0^{500} = 0.0347$   $C_0^{900} = 0.0371$   $C_0^{900} = 0.0371$   $C_0^{900} = 0.0329$   $C_0^{600} = 0.0353$   $C_0^{1000} = 0.0377$   $C_0^{1000} = 0.0335$   $C_0^{1000} = 0.0383$   $C_0^{1000} = 0.0341$   $C_0^{800} = 0.0365$   $C_0^{1900} = 0.0389$ 

Die wahre specifische Wärme des Platins  $\frac{dQ}{dt}$  bei  $t^0$  ist innerhalb derselben Grenzen  $\gamma_t = 0.0317 + 0.000012$  t, woraus sich ergiebt:

$$\gamma_{100} = 0.0329$$
,  $\gamma_{500} = 0.0377$ ,  $\gamma_{1000} = 0.0437$ ,  $\gamma_{1200} = 0.0461$ .

Die Schmelztemperatur des Platins ergab sich mit Hülfe dieser Werthe zu 1779°, wird aber wohl noch etwas niedriger sein, da die specifische Wärme des Platins in der Nähe des Schmelzpunktes offenbar rascher wächst.

Die mit dem Platincylinder erhaltenen Angaben stimmen zwar gut, die Vortheile desselben entsprechen aber doch wohl nicht immer den Kosten (26,50 MK.) eines solchen, im Verhältniß zu den Eisencylindern.

Nach den ferneren Versuchen von Violle 4) schmilzt Palladium bei 1500°, mit einer latenten Schmelzwärme von 36,3 W.-E. Die mittlere specifische Wärme zwischen 0° und to beträgt:

$\mathbf{t}$	$\mathbf{t}$	t
100 = 0.0592	500 = 0,0632	900 = 0.0672
200 = 0,0602	600 = 0.0642	1000 = 0.0682
300 = 0.0612	700 = 0.0652	1200 = 0,0702
400 = 0.0622	800 = 0.0662	1300 = 0.0712

<sup>1)</sup> W. Apel in Göttingen liefert den Apparat mit fünf Eisenchlindern, aber ohne Thermometer, für 25 Mark. — 2) Dingl. 1879, 232, 432; 233, 139. — 3) Compt. rend. 85, 543. — 4) Compt. rend. 87, 981.

entsprechend der Formel 0.0582 + 0.00001 t; die wahre specifische Wärme ist = 0.0582 + 0.00002 t, somit bei  $0^{\circ} = 0.0582$ , bei  $1000^{\circ} = 0.0782$ . Des hohen Preises wegen wird sich aber Palladium kaum zu solchen Versuchen eignen.

Es dürfte sich noch fragen wie weit bei diesen calorimetrischen Bestimmungen die specifische Wärme des Wassers zu berücksichtigen ist.

Bekanntlich leitete Regnault aus seinen Untersuchungen folgenden Ausbruck für die specifische Wärme des Wassers bei to her:

$$c_t = 1 + 0,00004 t + 0,00000009 t^2$$
.

Nach dieser Formel ist die Aenderung mit der Temperatur so klein, daß man sie bei den gewöhnlichen Untersuchungen über specifische Wärme vernachlässigen darf.

Pfaundler, Hirn u. A. fanden dagegen wesentlich höhere Zahlen, Jamin und Amaury die Formel:  $c_t=1+0,0011\ t+0,000\,0012\ t^2$ . Aus den umfassenden Versuchen von Henrichsen  $^1$ ) ergiebt sich nun die wahre Wärmezapacität des Wassers bei  $t^0$ :

$$c_i = 1 + 0,0003156t + 0,000004045t^2$$
.

Die specifische Wärme des Wassers ist demnach bei  $10^{\circ} = 1,0034$  und bei  $20^{\circ} = 1,0079$ . Nach den neuesten Versuchen von Vaumgartner<sup>2</sup>) ist  $c_t = 1 + 0,000307t$ , für  $10^{\circ}$  also 1,00307, für  $20^{\circ}$  1,00614, so daß also die Wärmecapacität des Wassers nahezu constant ist.

Für 100° ist die specifische Wärme des Wassers nach Regnault = 1,013, nach Jamin = 1,122, nach Stamo = 1,125, nach Münchhausen 1,030 und nach Henrichsen = 1,071, nach Baumgartner 1,0307.

Die verschiedene specifische Wärme des Wassers ist daher wohl nur bei wissenschaftlich genauen Temperaturbestimmungen zu berücksichtigen.

Buverlässige Apparate zur Bestimmung hoher Temperaturen sind demnach nur das Luftpyrometer, das Siemens'sche elektrische Pyrometer und das Calo-rimeter mit Eisen- oder Platinchlinder. Ersteres ist nur für wohl eingerichtete Laboratorien geeignet, muß aber auch serner als Normalwärmemesserebezeichnet werden, das elektrische Pyrometer ist leider theuer und etwas schwierig zu handhaben, sonst aber recht gut, das zuletzt beschriebene kleine Calorimeter ist dagegen billig, leicht zu handhaben und zuverlässig, wenn auch für längere Bersuchsreihen nicht so bequem als das elektrische Pyrometer.

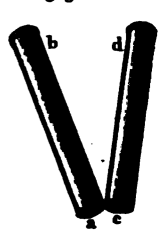
<sup>1)</sup> Ann. Phys. Chem. 8, 83. — 2) Das. 8, 652.

## Lichtmessung.

Geschichte. Nachdem schon Hungens versucht hatte das Licht der Sonne und des Sirius zu vergleichen, gab F. Maria 1) an, daß man die Stärke eines Lichtes durch die Anzahl gefärbter Glasplatten bestimmen könne, die man aufeinanderlegen müsse um das Licht unmerklich zu machen. Lampadius 2) stellte in gleicher Weise dünne Hornscheiben oder Papierblätter hinter einander auf, die der leuchtende Gegenstand unsichtbar wurde, ein Versahren, auf welches dann am 21. Wai 1875 M. Brown das englische Patent Nr. 1865 erhalten hat.

Bouguer 3) verwendete zwei innen geschwärzte Röhren ab und cd, Fig. 79, welche bei b und d mit einer Glaslinse, bei a und c aber durch einen Deckel geschlossen waren, dessen kreisrundes 6 bis 8 mm weites Loch mit dünnem Papier oder einer matten Glasscheibe bedeckt war. Jede der Röhren wurde auf eine der

Fig. 79.



zu vergleichenden Lichtquellen gerichtet, worauf man durch theilweises Bedecken der Glaslinsen den Lichteindruck bei a und c gleichmachte. Die Lichtstärken verhielten sich dann wie die Quadrate der nicht bedeckten Glasslächen. Aehnlich ist das Berfahren von Potter 1) und das Lucimeter von Guerard 5). Dieser Lichtmesser von Bouguer wurde dann dahin vereinsacht 6), daß die Gläser bei b und a fortssielen, das auf die stärkere Lichtquelle gerichtete Rohr aber durch Ausziehen verlängert werden konnte, die Lichtstärken versund c gleichstark erleuchtet waren; die Lichtstärken vers

hielten sich bann umgekehrt wie das Quadrat der Rohrlängen.

Celsius?) suchte die Lichtstärke durch die Entfernung zu bestimmen, aus welcher er noch sein gezeichnete Kreise erkennen konnte.

Lambert 8) benutzte zuerst den Umstand, daß ein von zwei Flammen beleuchsteter Gegenstand zwei Schatten wirft, die nicht gleich tief sind, wenn die Einswirfung der beiden Flammen auf die die Schatten auffangende Wand nicht ganz gleich ist. Es sei z. B. CD, Fig. 80, eine weiße Wand, vor welcher in einiger Entsernung der senkrechte berufte dünne und runde Eisenstad s steht, und l der eine, L der andere Lichtquell. Die beiden Lichte werden so gestellt, daß die

<sup>1)</sup> Nouvelles decouvertes sur la lumière (Paris 1700). — 2) Beiträge jur Atmosphärologie (Freiberg 1817), S. 164. — 3) Essai d'optique (Paris 1729). — 4) Brewster, Journ. of scienc. III, 284. — 5) Dingl. 1867, 185, 110. — 9 Fischer: Physicalisches Wörterbuch 1800, Bd. 3, S. \*887. — 7) Hist. de l'Acad. de Paris 1735, 7. — 8) Photometria (Augsburg 1760).

zwei Schatten a und b des Stabes s nicht zusammen, aber auch nicht weit von einander auf die Wand CD fallen. Es wird dann das stärtere Licht so weit von der Wand CD hinweggeschoben, die deiden Schatten a und d gleich tief sind, d. h. die der Schatten d vom Lichte L so start erleuchtet wird, als der Schatten Fig. 80.

a vom Lichte L Man beobachtet gewöhnlich in möglichst sentrechter Richtung auf die Wand CD von der Seite blidend, auf welcher sich die Lichte besinden, ob dies der Fall ist. Etwas genauer erkennt man aber nach dem Borschlage von Bernot  $^1$ ) die vollkommen gleiche Tiese der Schatten, wenn man die Wand CD aus durchscheinendem weißen Papier macht, sich hinter dieselbe stellt, und mit Hülse eines Lichtes, das man nähert und entsernt, beobachtet, ob beide Schatten ganz gleichzeitig verschwinden beim Entsernen, und wieder sichtbar werden beim Nähern des Lichtes. Bezeichnet man nun die Entsernungen der Lichtquellen l und L vom Schirm mit e und E, so verhalten sich die Lichtstärken i und J, da die Intensität des Lichtes im umgekehrten Berhältniß des Quadrats der Entsernung abnimmt  $^2$ ),  $i:J=e^2:E^2$ , folglich J=i  $E^3$ .

Daffelbe Berfahren wurde bann von Rumford 3) und von Fox 4) etwas abgeanbert, ohne es jedoch zu verbessern. Da es minder scharfe Angaben zuläßt, als bas Photometer von Bunsen, so wird es nur noch wenig angewendet.

Leslie 5) versuchte sein Differentialthermometer als Photometer zu benutzen; Ritchie 6) verbesserte bieses Berfahren, ohne sedoch brauchbare Resultate erzielen zu können, da eben Licht und Wärme nicht proportional sind, wie bereits. S. 46 gezeigt wurde.

Ritchie?) stellt in ben Rasten AB (Fig. 81 a.f. S.) ein rechtwinkliges hölzernes Brisma C so auf, bag bie Rante, in ber sich die Seiten unter einem rechten Bintel schneiden, horizontal und zur Längerichtung bes Kastens senkrecht liegt. Gerade über ber Prismenkante ist in ber oberen Band bes Rastens D ein Loch

<sup>1)</sup> Dingl. 1851, 119, 156. — 2) Poggendorff 150, 551. — 3) Gren's neues Journal d. Phyl. 2, \*15. — 4) Dingl. 1831, 40, \*340. — 5) Rurze Rachrichten von Berfuchen; überf. von Brandes (Leipzig 1823), S. 66. — 6) Phil. trans. 1825, \*141. — 7) Dingl. 1831, 40, 51.

angebracht, von bem aus man gleichzeitig beibe, mit weißem Papier überzogene Seitenflächen bes Prisma sieht. Die zu vergleichenden Flammen stehen so, bag sie burch die seitlich angebrachten halbkreisförmigen Deffnungen hindurch bas

Fig. 81.

Brisma C beicheinen. Dan rudt auf einem horizontalen Brette bie eine ber Flammen bis bie beiben fo lange, Flachen von C, burch bie Deffnung bei D gleichzeitig befeben, gang gleich bell erleuchtet ericheinen. Dies 3nftrument tann auf einen boben Grad von Genauigfeit nicht Anfpruch maden, namentlich werben Täufchungen leicht baburch veranlaft, bag bie gu bergleichenben Flammen bauverschiebene Färbung zeigen, mas auch auf ben beiben reflectivenben Glachen fichtbar wird und eine fcharfe

Bergleichung fehr erschwert, ein Uebelftand, ber auch durch die Berbefferung biefes

Apparates von Poppe 1) nicht gehoben wird 2).

Fyfe 3) glaubt als Maßstab ber Leuchtkraft bes Leuchtgases die Größe ber Berbichtung beim Mischen mit Chlorgas empfehlen zu können, Sommerville 4) bas specifische Sewicht. Lippowis 3) will die Lichtstärke durch die Größe ber Pupille des menschlichen Auges messen, Wright 6) dieselbe aus der Berdunkelung eines weißen Fledes durch ein übergeschobenes Rohr ableiten. Sämmtliche Borsschläge sind unbrauchbar. Sbensowenig scheint die zent das Radiometer brauchbare Resultate zu liefern 7). Erdmann meint, die Leuchtkraft eines Gases sei proportional der Lustmenge, die erforderlich ist, die Leuchtkraft zu vernichten. Blochmann 8) und Schilling 9) zeigten bereits, daß dieses nicht der Fall ist.

Heeren 10) verwendet zu Lichtmeffungen für photographische Zwede die Duntelfarbung bes Gilberpapiers, Bogel 11) zu gleichem Zwed chromistes Papier,

Berfahren, die nur für ben angegebenen 3med brauchbar find.

Lichteinheit. Ganz besonders schwierig ift die Beschaffung einer überall gleichmäßigen Lichteinheit. Bis jest werden noch fast durchweg Rerzen von Paraffin, Stearin, Wallrath und Wachs angewendet. Diese Stoffe find aber feine be-

<sup>1)</sup> Dingl. 1859, 151, "482. — ") Bergl. daß. 1873, 207, 487. — ") Dingl. 1842, 84, 439; 1851, 122, 46. — 4) Journ. f. Gasbel. 1876, 123. — 5) Poggend. 61, 141; 63, 348. — 5) Dingl. 1869, 192, 77. — 7) Dingl. 1875, 216, 188; 1876, 220, \*817. — 5) Dingl. 1863, 169, 136. — 9) Gasbeleuchtung, S. 224. — 10) Dingl. 1845, 96, 26. — 11) Dingl. 1868, 188, 226.

stimmten chemischen Berbindungen, sondern Gemische, so daß es kaum möglich ist, daß die Kerzen immer dieselbe Zusammensetzung und damit auch dieselbe Leuchtstraft haben. Zu dieser durch die wechselnde Zusammensetzung bedingten Ungleichseit der Flamme kommt aber noch die größere Fehlerquelle hinzu, welche von der ungleich raschen Berbrennung herrührt und durch die Beschaffenheit des Kerzensmaterials selbst, namentlich aber durch den Docht bedingt wird. Steht dieser in einem richtigen Berhältniß zur Dicke und zum Schmelzpunkt der Kerze, so bildet sich bekanntlich eine Bertiefung, aus welcher der in der Mitte stehende Docht das geschmolzene Kerzenmaterial aufsaugt und vergast. Ist er zu dick, so wird die Flamme zu breit, der Rand schmilzt zu rasch ab, die Kerze tropft und giebt meist tein ruhiges Licht. Ist der Docht aber zu dünn, so wird der Brennstoff zu langsam aufgesogen, dadurch aber der Bergasungsraum und damit auch die Flamme verkleinert, so daß auch jetzt wieder kein gleichmäßiges Licht zu erzielen ist.

Ueber den Einfluß der Dicke des Dochtes liegen umfassende Bersuche von einer Commission des Bereins von Gas- und Wasserfachmännern Deutschlands vor 1), welche für Paraffinkerzen, von denen 12 auf 1 kg gehen, bei einer 6. dis 7 stündigen Brennzeit im Durchschnitt von fünf Bersuchen folgende Zahlen ergaben:

Zahl der Doğtfäden	Stündlicher Berbrauch in Grammen	Flammenhöhe in Millimeterr		
18	5,98 bis 6,50	39,8 bis 45,8		
21	6,88 , 7,10	44,6 , 50,9		
· 24	7,46 , 7,85	48,3 , 51,2		
27	7,72 , 8,40	51,9 , 59,0		
<b>3</b> 0	7,86 , 8,70	53,0 , 60,3		
33	8,19 , 8,90	<b>55,0 , 63,0</b>		
<b>36</b>	8,42 , 8,78	55,4 , 62,5		

Das Endergebniß der Bersuche war folgendes Berhältniß der Münchener Normalstearinkerzen, im Bergleich mit 24 fädigen Paraffinkerzen (12 = 1 kg):

<sup>1)</sup> Journ. f. Gasb. 1871, 526, 556.

	Münchener Stearin	Paraffin
Stündlicher Materialverbrauch		
Durchschnitt sammtlicher Beobachtungen	10,92 g	7,708 g
Größte Abweichung der Einzeldurchschnitte +	1,28	0,192
	0,79	0,242 "
" " Ginzelbeobachtungen +	3,08 "	0,592
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1,07	0,648 "
Flammenhöhe		
Durchschnitt sämmtlicher Beobachtungen	<b>60,8 mm</b>	51,2 mm
Größte Abweichung der Einzeldurchschnitte +	6,6	3,8
_	8,0	2,7
" Einzelbeobachtungen +		9,8
-	12,8	8,2

Das Paraffin stellte sich somit am günstigsten, während nach anderen Bersuchen Wallrath und Wachs weniger gleichmäßig sind (vergl. später: Leistung der Leuchtstoffe). Der Berein stellte daher folgende Bedingungen für die deutsche Normalterze fest:

Die Photometerkerze soll einen Durchmesser von 20 mm erhalten, genau chlindrisch und so lang sein, daß 12 Kerzen 1 kg wiegen. Die Dochte sollen in möglichster Gleichsörmigkeit aus 24 baumwollenen Fäden gestochten sein und trocken für jeden laufenden Meter 668 mg wiegen; sie sind durch einen eingelegten rothen Faden von anderen Dochten abzuzeichnen. Das Kerzenmaterial soll mögslichst reines Parassin sein und von einem nicht unter 55° liegenden Erstarrungspunkt. —

In München gilt noch als Einheit die eben erwähnte Stearinkerze, welche aus einem Stearin mit 76 bis 76,6 Proc. Kohlenstoff angefertigt sein soll. Dieselbe verzehrt nach Schilling?) in der Stunde im Durchschnitt 10,4 g Stearin bei 52 mm Flammenhöhe.

Die englische Wallrathkerze hat einen aus 3 Strängen mit je 17 Fäben geflochtenen Docht; sie soll stündlich 120 Grains (7,78 g) Wallrath verzehren, wobei sie eine Flammenhöhe von 45 mm hat. Bei Messungen von Leuchtgassssammen wird dieses in dem Argandbrenner Fig. 105, S. 92, verbrannt und zwar stündlich 142 Liter.

Verglichen mit der französischen Normalflamme (S. 73) ergaben sich nach den Versuchen von Schilling folgende Verhältnißzahlen:

<sup>1)</sup> Dingl. 1872, 206, 329; vergl. 1861, 160, 267; 1870, 198, 497. — 2) Journ. f. Gasb. 1877, 190.

Parifer Lampe	Englische Wallrathlerze	Bereins: Paraffinterze	Münchener Stearinterze	
1,000	7,485	7,607	6,743	
0,134	1,000	1,023	0,907	
0,132	0,977	1,000	0,887	
0,148	1,102	1,128	1,000	

Wolfsberger 1) hat einen Apparat construirt, mit bem man die Größe ber Flamme bequem meffen tann; für gewöhnlich bedient man sich hierzu eines hinter ber Flamme aufgestellten Maßstabes, ober aber eines gebogenen Drahtes von

Fig. 82,

Δ

entsprechender Lange (S. 70). Bei gleicher Flammenhöhe ift bie Lichtftarte ber verschiebenen Rergen übrigens immer noch feineswegs völlig gleich.

Um ben Brennstoffverbrauch einer Kerzenflamme zu bestimmen, bedient man sich einer gewöhnlichen Wage ober ber Kerzenwage von Reates?). Die Normalsterze H (Fig. 82) wird mittels ber Stellschraube K in ben Halter I besestigt,

<sup>1)</sup> Dingl. 1871, 200. \*102. - 2) Schilling: Gasbeleuchtung, G. 209,

welcher mittels der Stahlarme L auf der Schneide F des ungleicharmigen Bagesballens A ruht, dessen langer Arm mit einer Arretirung G versehen ist. Das Ganze ist auf einem Ende des Photometerarmes P besestigt. Man bringt nun die Kerze in ihre richtige Höhe, zündet sie an und wartet die ihre Flamme normal ist. Ist dieses erreicht, so schiedt man das Gewicht E auf dem langen Arm des Ballens langsam der Mitte zu, so daß der kurze Arm das Uebergewicht besommt und der Zeiger C nach rechts ausschlägt. Mit dem weiteren Brennen der Kerze wird dieselbe wieder leichter, der kurze Arm hebt sich und der Zeiger rückt regelmäßig dem Nullpunkt der Scala D entgegen. Sobald dieses erreicht ist, beginnt die Rechnung sür den Berbrauch der Kerzenslamme. Sind die photometrischen Beobachtungen beendigt, so wird die Kerzenslamme gelöscht, und auch dieser Augensblick wieder augemerkt, dann soviel Gewicht in die Schale N eingelegt, daß der Zeiger wieder auf Null einsteht. Das Gewicht entspricht dem Kerzenmaterial, welches während der angemerkten Zeit verbrannt ist.

Dem gleichen Zweck dient das Kerzenaräometer von S. Elster 1). In einem mit Wasser gefüllten Glaschlinder befindet sich ein Blechschwimmer, der eine dinne Messingstange und auf dieser eine Schale trägt, auf welcher die Kerze in einer Tülle besestigt ist. An der Schale ist seitlich ein Zeiger besestigt, welcher auf einer daneben stehenden senkrechten Scala spielt, an welcher man 10 mg noch deutlich ablesen kann. Beim Beginn des Versuchs beschwert man den Teller derart, daß der Schwimmer unter den Nullpunkt der Scala hinuntergeht. Die Beobachtung beginnt, sobald der Zeiger den Nullpunkt wieder erreicht hat.

In Frankreich ist auf Vorschlag von Dumas und Regnault (s. S. 80) als Lichteinheit die Flamme einer mit Küböl gespeisten Carcel'schen Lampe (Fig. 83) angenommen, deren Größenverhältnisse folgendermaßen sestgestellt sind?):

Aeußerer Durchmeffer des Dochtrohres	•	. 23,5 mm
Innerer " "	•	. 17,0
Durchmesser des äußeren Luftzugrohres		
Höhe des Glascylinders	•	. 290,0 "
Entfernung der Berengung des Chlinders vom Fuße deffelben	•	. 61,0
Aeußerer Durchmeffer des Chlinders unterhalb der Berengung	•	. 47,0
am oberen Ende	•	. 34,0
Mittlere Dicke des Glases		

Der aus 75 Fäben gestochtene Docht soll trocken verwendet werden und für jeden Centimeter Länge 3,6 g wiegen. Zum Gebrauch setzt man einen neuen Docht ein, süllt die Lampe mit Del bis zur Gallerie hinauf, pumpt das Del auf und zündet die Lampe an. Der Docht wird 10 mm herausgeschroben, der Chlinder so aufgesetzt, daß die Verengung desselben 7 mm höher steht als der Docht, worauf dieser so eingeschraubt wird, daß jede Stunde genau 42 g Del verbrannt werden, was meist mittels einer selbstthätigen Wage (Fig. 91, S. 79) geschieht.

Reates 3) verwirft diese Anwendung von gereinigtem Rüböl zur Lichtein-

<sup>1)</sup> Dingl. 1870, 198, \*493. — 2) Journ. f. Gasb. 1877, 190. — 5) Dingl. 1869, 194, \*213.

heit, indem er mit Recht die ungleichmäßige Beschaffenheit dieses Deles hervorshebt. Nach seinen Bersuchen ist hierzu nur Wallrathöl von 0,88 specif. Gew. zu verwenden. Bei der von ihm verwendeten Moderateurlampe wird der regels

Fig. 83.



mäßige Delzufluß dadurch erreicht, daß im Dochthalter 12 mm unter dem oberen Rande eine Reihe Löcher oder Einschnitte angebracht sind, so daß von hierab nur die Capillaranziehung des Dochtes selbst zur Wirkung kommt. Die bei einem photometrischen Bersuche verbrauchte Delsmenge wird mittels der S. 71 beschriebenen Wage ermittelt.

Ebgerton 1) verwendet eine Kerosinöllampe, läßt aber nicht die volle Flamme, sondern nur den Theil dersselben auf das Photometer fallen, welcher durch das 12 mm im Durchmesser haltende runde Loch einer dunkeln Scheibe hindurchgeht. Delverbrauch und Flammenhöhe sollen dann von nur sehr geringem Einfluß auf die Messungen sein.

Mehrfach hat man versucht, zur Herstellung der Lichtseinheit eine Leuchtgasslamme zu verwenden; meist sind Einlochbrenner (S. 92), zuweilen aber auch Argandbrenner verwendet. Methven <sup>2</sup>) gebraucht als Lichteinheit einen Theil der leuchtenden Flamme desselben Gases, welches zu untersuchen ist, indem er von einer 3 Zoll (76 mm) hohen Flamme eines Argandbrenners den oberen und unteren Theil abblendet und als Normalssamme nur den Theil nimmt, welcher durch einen Spalt von 1 Zoll (25,4 mm) Länge und <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Zoll (6,3 mm) Breite hindurchgeht. Er behauptet, daß die durch diesen Spalt fallende Lichtmenge genan zwei englischen Wallrathkerzen entspreche, gleichviel, ob das verbrannte Gas 15 oder 35 Kerzenstärke habe, eine Angabe, welche jedensalls zweiselhaft ist.

Blochmann?) schlug vor, zur Herstellung der Licht= einheit Wasserstoff zu verwenden, welcher durch eine bestimmte Menge Benzol leuchtend gemacht ist.

Harcourt<sup>4</sup>) will in ähnlicher Weise ein Gemisch von atmosphärischer Luft und Pentan verwenden. Letteres wird aus dem amerikanischen Erdöl durch fractionirte Destillation bei  $50^{\circ}$  als eine Flüssteit von 0,6298 bis 0,63 specif. Gew. und 37 Dampfdichte (H=1) gewonnen, die nur wenig Heran enthält. Man mischt eine bestimmte

Menge hiervon mit einer gemessenen Menge Luft, in welcher die flüchtige Flüssigkeit rasch und vollständig verdampft und läßt dieses Gemenge aus einem Brenner von bestimmter Weite unter bestimmten Druck- und Temperaturverhältnissen aus-

<sup>1)</sup> Dingl. 1878, 229, \*48. — 2) Journ. f. Gasb. 1879, 42, 690. — 3) Dingl. 1863, 169, 136. — 4) Chem. News 36, 103.

strömen, so daß innerhalb einer gewissen Zeit ein bestimmtes Gasvolum verbrennt und badurch eine völlig ruhige Flamme von bestimmter Böhe entsteht. Die Lust wird in einem durch Wasser abgesperrten Gasometer abgemessen und das Pentan als Flüssteit durch eine mit Hahn versehene Trichtervorrichtung hineingebracht. Die mit der Temperatur wechselnde geringe Absorptionssähigkeit des Wassers für Pentan verursacht teine in Betracht kommenden Fehler, wie Harcourt durch besondere Bersuche zeigt. Ebenso erwies sich bei verschiedenen Temperatur- und Druckverhältnissen das Gemenge als ein vollkommenes Gas, welches keine Condensation erleidet, wenn man es nicht einer Temperatur von 4° und einem Druck von 1,2 Atmosphären anssetzt.

Folgendes sind die Zahlenwerthe, durch welche die neue Lichteinheit bestimmt ist: 600 Bol. Luft werden mit dem Dampse von 1 Bol. slüssigen Bentans (entsprechend 210 Bol. Damps bei 15,6°) gesättigt; der Durchmesser des messingenen Brenners ist ½ Zoll engl. (6,3 mm), die Temperatur 15,6°, der Drud 30 Zoll engl. (762 mm); der Berbrauch beträgt in der Stunde ½ Cubitsuß (14158 ccm) des Gemenges. Die dadurch erzeugte Lichtintensität entspricht der in England durch Parlamentsacte sessgestellten Wallrathlerze (S. 70).

Wartha 1) macht ben Borschlag, Aetherbampf, ber aus einem in tochendem Wasser stehenden schmiedeisernen Gesäße entwickelt wird, zu verbrennen. Bei 8 bis 4 mm Wasserdruck im Brennerrohr soll die Flamme eines Schnittbrenners ruhig brennen und schön leuchten; nähere Mittheilungen barüber sehlen noch.

Draper ") verwendet einen 10 om langen und 250 mg schweren Platinbraht, welcher zu einer Spirale von 5 Gängen und 4 mm Durchmesser zusammengewunden ist. Der Rest des Drahtes wird parallel zur Achse der Spirale umgebogen und endet mit einem Haten, an welchem das Ganze in der Flamme des ans einer 1 mm weiten Deffnung tretenden Wasserstoffgases so aufgehängt wird, daß der Draht den Brenner nahezu berührt. Do hierdurch wirklich ein gleichmäßiges Licht erhalten wird, ist zweiselhaft.

Buverläffiger ift jebenfalls bie Lichteinheit von Schwendler 3), welcher ben bereits im Jahre 1859 von Bollner gemachten Borfchlag einen burch Elettricität

Fig. 84.

glühend gemachten Platindraht zu verwenden benutt. Bur Erzielung eines gleichmäßigen Glühlichtes schneidet Schwendler das Platinstild aus einem Platindlech, wie es Fig. 84 in natürlicher Größe zeigt. Die Lappen a bilden alsdann die Elektroden zwischen den Leitungsdrähten und dem U-förmigen Platinstild, welches als Lichtquelle dienen soll. Die Lichteinheit wird nun durch einen Strom von 6,15 Weber'schen Einheiten erzeugt, den man durch einen 2 mm breiten und 36,28 mm langen, 0,017 mm diden und 26,4 mg

schweren Platinstreifen leitet, beffen berechneter Wiberftand 0,109 und beffen bei 190 gemeffener Wiberftanb 0,143 Siemens'schen Einheiten gleich ift. Um

<sup>1)</sup> Berichte b. d. chem. G. 1874, 103. — 2) Journ. f. Gast. 1872, 410. — 5) Journ. Asiatic Soc. of Bengal 1879, 283.

ben Luftzug abzuhalten, wird die Borrichtung mit einer hinten geschwärzten Glode aus bitnnem Glase bedeckt, die nur unbebeutende Lichtmengen zurlichält.

%ig. 85.

Die Lappen a werden mit ftarten Rupferbrahten verbunden, in die Leitung aber ein Galvanometer und ein Quedsilbertheostat eingeschaltet, mittels bessen man leicht ben Strom einige Zeit unveränderlich halten kann. Dieser Borschlag verdient Beachtung.

Lichtmeffung. Weitaus am meiften wird zur Meffung ber verschiebenen Lichtquellen bas Photometer bon Bunfen angewendet. Daffelbe besteht im Wefentlichen ans einem in einen Rahmen a (Fig. 85) gespannten

Fig. 86.

Papierschirm A, in bessen Mitte sich ein mit Wachs ober Stearin durchscheinend gemachter Fled oder Streisen besindet. Derselbe erscheint hell auf dunkelm Grunde, wenn der Schirm auf der Rudseite stärker erleuchtet ist als von der Borderseite, im umgekehrten Fall aber dunkel auf hellem Grunde. Der Fled kann aber nicht gleichzeitig auf beiden Seiten des Schirmes völlig verschwinden, wie Bohn 1) gezeigt hat.

Figur 86 zeigt bas Bunfen'iche Photometer in seiner ursprünglichen Gestalt. Als Lichteinheit biente eine in einem geschwärzten Blechkaften o befindliche Flamme einer Lampe. Die außere Deffnung bes Auszugsrohres d ift burch einen

Papierschirm verschloffen mit dem kleinen Stearinfled in der Mitte. Um mit dieser Fig. 87.

<sup>1)</sup> Dingl. 1859, 154, \*15.

Borrichtung die Stärke einer Lichtquelle, 3. B. Gasflamme, zu bestimmen, ermittelt man zuerst den Abstand I, in welchem man die Flamme der Normalterze und

bann ben Abstand L, in welchen man die Gasslamme bringen muß, bamit der Fled verschwindet. Die Lichtstärke J ist alsbann  $J=i\frac{L^2}{l^2}$ , wenn i die Lichtstärke der Normalterze bezeichnet.

Desaga in Heibels berg führt diesen Lichts messer in der Form aus, welche Fig. 87 (a.v.S.)

versinnlicht.

Un bem einen Enbe einer horizontalen eingetheilten Schiene ift die Normallerze c, an bem anberen Enbe berfelben ift die Flamme d angebracht, beren Leuchtfraft mit ber ber Rors malferze verglichen werben foll. Anf der eingetheilten Gdiene ift ein cylindrifches Gehäufe verichiebbar, beffen freisförmige Rudwand voll fonumen nupard. fichtig ift, mabrend in der vorberen Banb bas Papier mit bem Fetts fled angebracht ift. In ber Ditte bes Gehäuses befindet fich ein tleiner Gasbrenner, welchem das Leuchtgas burch einen bidwandigen Rautfoutichlauch jugeführt wirb.

Rach ber linten Seite bin tann bieses Gebaufe nur bis zu einer bestimmten Grenze geschoben werben, indem ber Schieber, welcher bas Gehäuse tragt, bier an

ītg. 88.

einer an der Schiene angebrachten Pervorragung anstößt. Dreht man das Gebäuse, wenn es sich an dieser Stelle besindet, aus der in der Figur bargestellten Lage um 180° herum, so daß das gesettete Papier der Normallerze zugelehrt ist, so beträgt der Abstand der Lerze von dem Papierschirm 20 om. Bei dieser Grenzstellung der Schiene nun wird der Zusluß des Gases zum Brenner im Inneren des Gehäuses so geregelt, daß der Fettsled auf dem Papierblatt aufhört sichtbar zu fein.

Ift bies erreicht, so wird bas Gehäuse wieder um 180° gedreht, so daß das Bapier nun der Flamme & zugekehrt ift und bann der Schieber mit dem Gehäuse so weit nach rechts geschoben, bis der Fettsted auf dem Papier abermals unsichtbar wird. Die Scala ist derart eingerichtet, daß man unmittel-

bar bie Lichtftarten ablefen tann.

Da die in der Nähe befindlichen Flammen die Beobachtung erschweren, hat der Apparat folgende Berbesserung erhalten: In der oberen Sälfte der treisförmigen verschlossenen Rückwand des chlindrischen Gehäuses ist eine etwa 3 cm

Fig. 89.

große runde Deffnung sund hinter dieser ein Spiegel im Winkel von 45° angebracht. Durch diese Borrichtung kann die innere Seite bes Papierschirms sehr bequem und ohne daß die Flammen belästigen, beobachtet werden.

Bei vergleichenden Berfuchen barf entweder mur die innere ober nur die

außere Seite bes Bapieres beobachtet merben.

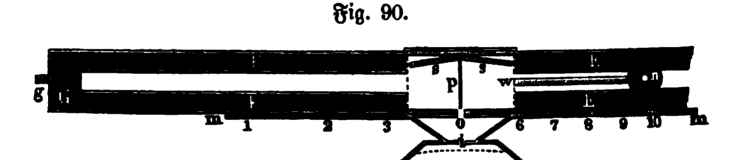
Wird ber Papierschirm von beiden Seiten gleich fart beleuchtet, so wird ber Bled unmertbar; wenn man baber ein folches Papierblatt zwischen zwei Licht-

quellen so stellt, daß der Fleck fast ganz verschwindet, so entspricht diese Stelle dem Punkte gleicher Lichtstärke, deren Berhältniß durch die Abstände der Lichtquellen gegeben ist.

Eine diesbezügliche, sehr einfache Vorrichtung zeigt Fig. 88 (a. S. 76). Der als Lichteinheit dienenden Normalflamme a steht die zu messende Lichtquelle b gegenüber, der Schirm s wird so lange hin= und hergeschoben, die der Fleck fast ganz verschwindet. Die Lichtstärken verhalten sich dann umgekehrt wie die Duadrate der Entsernungen vom Schirm; meist ist jedoch auch hier die Theilung der Schiene so gewählt, daß man die Lichtstärken unmittelbar ablesen kann.

Eine etwas bequemere Einrichtung dieses Apparates zeigt Fig. 89 (a. v. S.). Auf der viereckigen, etwa 3 m langen Holzstange ist ein Sattel mit der Papierscheibe verschiebbar, dessen Zunge sich über der Theilung der Stange bewegt. Die Blechhülse trägt die Normalkerze, welche in der Hilse durch den einen Schieber in der richtigen Höhe festgestellt wird, während die Hilse links den zu unterssuchenden Lichtquell trägt.

Berfasser besitzt einen von Apel bezogenen Apparat, der wie die Draussicht Fig.  $90 \, (^1/_5)$  zeigt aus zwei, auf Füßen ruhenden Eisenschienen E besteht, auf welchen der in einen schwarzen an beiden Seiten offenen Blechkasten befestigte



Papierschirm p gleichzeitig mit der 25 cm entfernten Normalkerze, welche in der durch den Stab w mit dem Blechkasten verbundenen Hulse n stedt, verschiebbar ift. Wie ber Durchschnitt bes Blechkastens zeigt, ist zu beiben Seiten bes Papierschirmes ein Spiegel s aufgestellt, so daß man durch die beiden runden Deffnungen i und o in den Spiegeln gleichzeitig beibe Seiten des Schirmes beobachten kann. Ein unter dem Blechkasten angebrachter Zeiger giebt auf der Holzschiene m direct die Lichtstärken der auf der Platte G aufgestellten Flamme an. Für die Untersuchung von Leuchtgas ist ein Zuführungsrohr g mit Regulirhahn angebracht. Selbstverständlich hat man bei allen Leuchtgasuntersuchungen mittels entsprechender Regulatoren, welche später ausführlich besprochen werden, für constanten Druck zu sorgen, auch zu berücksichtigen, daß die Leuchtkraft des Gases wesentlich mit von der Beschaffenheit der Brenner (f. diese) abhängt. Arbeitet man unter Abschluß des Tageslichtes in einem mattgrau angestrichenen Zimmer, so sind weitere Schutzvorrichtungen überflüssig. Sind Wände und Decken weiß, so werden hinter beiben Flammen dunkle Schirme aufgestellt; wollte man aber bei Tageslicht arbeiten, so müßte der Apparat mit einem Kasten umgeben werden. handlich scheint mir die Form dieses Apparates zu sein, welche von Schidert ausgeführt wird, und welche Bothe 1) als Tangentenphotometer beschreibt.

<sup>1)</sup> Dingl. 1867, 186, 451; vergl. Journ. f. Gast. 1869, S. 283.

Foucault beleuchtet die zwei Galften eines burchscheinenden Schirmes, bestehend aus einer matten Glastafel oder einer Schicht Stürkemehl zwischen zwei Glasplatten, einseitig durch die beiben zu vergleichenden Flammen. Sind beibe

80

Balften gleichbeleuchtet fo ergiebt fich bie Leuchtfraft wie bei Ritchie (S. 69) ans bem Quabrat ber Entfernung. Der Apparat ift von Elfter 1) angewendet, er

<sup>1)</sup> Dingl, 1870, 198, \*490.

wird aber namentlich in Frankreich in der von Dumas und Regnault 1) vorgeschlagenen Form gebraucht. Die Figuren 91, 92 und 93 zeigen die ganze Einsrichtung in drei Ansichten, die Figuren 94 und 95 (S. 82) zwei vergrößerte Durchsschnitte des Foucault'schen Photometers mit matten Glasscheiben und einem Fernrohr T. Die gegenseitige Lage der mattgeschliffenen und über einander bewegslichen Glastaseln U kann mittels Wikrometerschrauben verändert werden. Sie sind in dem Rohre V eingeschlossen, welches durch die undurchsichtige senkrechte Zwischenswand W (Fig. 92) in zwei Fächer getheilt wird. Durch die mittels der Wikrometerschraube y verschiebbaren Metallplatten X können die beleuchteten Fig. 92.

Glasscheiben geblendet werben, während die Stellung der Zwischenwand W durch die Schraube & geregelt werden kann.

Dem photometrischen Apparate find in dem verfinsterten Bersucheraume auf berfelben Grundplatte A (Fig. 91) die beiden Flammen in gleicher Sohe gegenübergestellt. Die an dem einen Ende des Baltens C der Deleuil'schen Bage hangende

<sup>2)</sup> Dingl. 1866, 180, \*122; Bull. de la soc. d'Enc. 1878, \*211.

Carcel'iche Lampe G (S. 73) erhält bas nöthige Del mittels ber Ansate H und I, und wird durch das Gegengewicht I auf ber anderen Schale in Gleichzgewicht gebracht, während ein mit der Zunge D in eigenthlimlicher Weise verbundener Hammer E durch Schläge auf die Glode F die Gewichtsänderungen angiebt. Der mit Hahn und Druckmesser L versehene Gasbrenner K (Fig. 92) ist durch das Rohr M mit der Uhr N verbunden, welche durch das Rohr G (Fig. 93) mit Leuchtgas gespeist wird. Die Gasuhr ist mit zwei Zeigern versehen, und zwar beginnt der Zeiger O seine Bewegung von dem Augenblicke an, wenn die Gasdurchströmung Fig. 93.

eimritt, und bewegt sich so lange als lettere bauert, der Zeiger O' aber kann in jedem beliebigen Augenblicke, nämlich beim Beginne einer Beobachtung und am Ende derselben, mittels des kleinen Hebels P ausgelöst und arretirt werden; gleichs zeitig kommt dann der die Dauer des Versuchs in Minuten und Secunden angebende chronometrische Apparat Q in Sang und wird beim Anhalten des Zeigers O' ebenfalls wieder stillgestellt. Jeder Theilstrich des Zifferblattes der zeitweisig mit einem Gasometer verglichenen Uhr entspricht einem Zehntelliter.

Bur Beleuchtung der Zifferblätter beim Ablesen der Beobachtungszeit und des verbrauchten Gases dient der kleine Gasbrenner R, welcher während der Dauer des Bersuchs mit einem Metallschirm bedeckt wird.

Um nun einen photometrischen Bersuch auszuführen, zundet man beide Flammen an und unterhält dieselben während der Daner von einer halben Stunde, indem man während dieser Zeit den Gasbruck regelt und den photometrischen Fig. 94.

Apparat einstellt bis die Helligkeit beider Flammen gleich geworden ist; bann wird die Carcel'sche Lampe nochmals genau tarirt. Run wird mittels des Hebels P der Zeiger O' der Gasuhr und der chronometrische Apparat Q ausgelöst und werden beide Apparate so lange im Sange erhalten die die Rormalssamme 10 g Del verzehrt hat — letteres soll, wenn die Verbrennung gleichmäßig ist, in 14 Minuten 37 Secunden stattsinden —, worauf Secundenzeiger und Zeiger O' mittels des Hebels P wieder arretirt werden. Den angestellten Berssuchen zusolge müssen sür eine Gasslamme von contractmäßiger Lichtstärke in Paris bei normalem Gasbrucke 27,5 Liter Leuchtgas während derselben Zeit versbraucht sein.

Sillimann und Porter!) haben ein Photometer angegeben, welches bem von Ritchie nabe steht. Die Lichtstrahlenbündel werden burch zwei Blendungen aa' (Fig. 96) von genau gleicher Deffnung in das Innere des Instrumentes geleitet, woselbst sie auf zwei Flintglasprismen b gelangen, die so gestellt sind, daß das ohne Brechung an der vorderen sentrechten Fläche eintretende Strahlenbündel an der hinteren eine totale Reslexion erleidet und aus der oberen horizontalen Fläche austritt. Die zwei hell erleuchteten Scheiden werden nun auf einer Blendung von matt geschlifsenem Glase aufgefangen, welche in einer versinsterten Kammer eruht, 30 mm im Durchmesser. Fig. 97 stellt die Glasplatte in Ansicht dar, mit den beiden Lichtschen aund a' in ihrer Lage gegen einander.

Ueber biefer finsteren Rammer o befindet sich eine sentrechte Röhre mit einem Deulare o; innerhalb berselben find Diaphragmen von verschiedener Deffnung und von verschiedenfarbigem Glafe. Das ganze Instrument ift mit einem Fuße ver-

<sup>1)</sup> Dingl. 1858, 147, \*302.

sehen, ber eine höhere ober niedrigere Stellung mittels der Schraube s gestattet. Um endlich die Prismen unter den Winkel der vollkommenen Zurückwerfung stellen zu können, sind änßerlich Knöpse e angebracht, mittels welcher eine sanste Drehung möglich wird.

Man bringt nun die Ränder der beiben hellen Scheibchen nahe an einander, aber so, daß sie nicht über einander fallen. Das Instrument steht auf einem

Fig. 96.

Fig. 97.

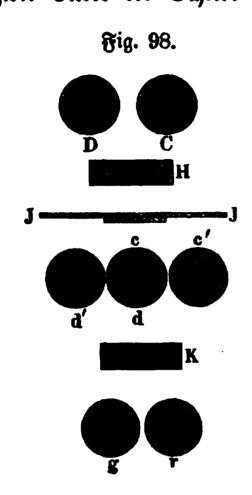
Schlitten, welcher längs eines mit einer Eintheilung versehenen Stabes verschoben werben kann, mahrend die beiden zu vergleichenden Lichtquellen an den Enden des eingetheilten Stades in gleicher Höhe befestigt sind. Das Instrument wird nun so lange verschoben, die die Helligkeit der beiden Scheidchen eine gleiche ist. Es hat sich herausgestellt, daß ein gelblich grünes Deular die vollssommenste Compensation für Farbensabweichungen gewährt, welche versichiedene Lichter bedingen.

Beer 1) verwandte zu Lichts messungen einen eigenthümlichen Bolarisationsapparat, ber dann von Roudolf 2) etwas abgeändert wurde. Babinet 3) gab einen ähnlichen Upparat an, der dann von Croofes 4) in nachfolgender Weise vervolls kommnet wurde. Zur Erläuterung

bes Principes dieses Apparates zeigt ing. 98 (a.f.S.) eine schematische Darstellung der einzelnen Theile dieses Lichtmessers. Es sei D eine Lichtquelle, etwa eine durch kunstliches oder natürliches Licht eleuchtete Scheibe von weißem Porcellan oder von Papier, C eine ebensolche in leicher Weise beleuchtete Scheibe, deren photometrische Größen mit einander verslichen werben sollen. Hist ein achromatisches, aus Doppelspath angesertigtes,

<sup>1)</sup> Poggend. 86, \*78. — \*) Dingl. 1852, 125, \*329. — \*) Dingl. 1854, 131, (132. — \*) Dingl. 1869, 192, \*396.

boppelt brechendes Prisma, welches die Scheibe D in zwei in entgegengesetztem Sinne polarisirte Scheiben d und d' zerlegt, und zwar so, daß die Ebene von d vertical und die von d' horizontal polarisirt ist. Ebenso giebt das Prisma H zwei Bilder der Scheibe C, das horizontal polarisirte Bild c und das vertical



polarisirte c'. Die Größenverhältnisse der Scheiben D und C, und das Zerlegungsvermögen des Doppelsspathprismas H müssen so gewählt werden, daß das vertical polarisirte Bild d und das horizontal polarisirte c einander genau decken und, wie die Figur zeigt, eine zusammengesetzte Scheibe cd bilden, welche eine Hälfte des Lichtes von D und eine Hälfte des von C ausgehenden Lichtes enthält.

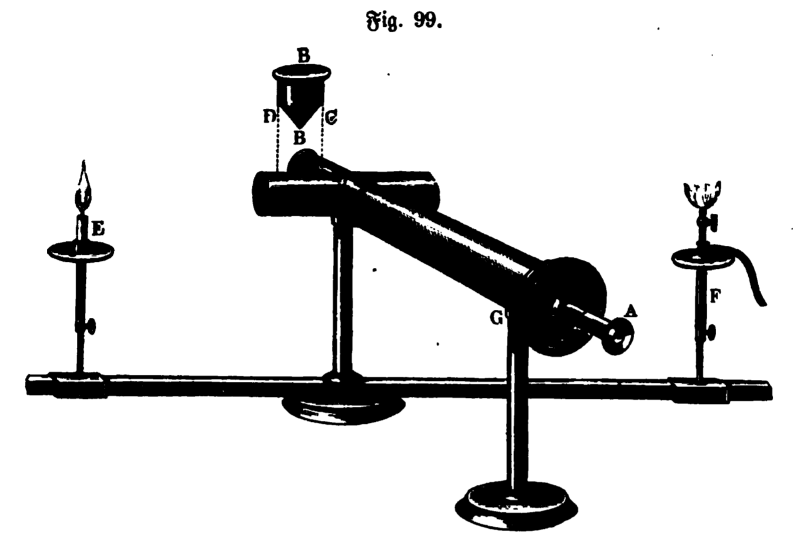
Durch Messung der Stärke des polarisirten Lichtes auf der Scheibe cd ergeben sich die relativen photometrischen Intensitäten von D und C.

Die Blendung I mit einer kreisförmigen Deffsnung in der Mitte ist gerade groß genug um cd sehen zu können, welche aber die seitlichen Scheiben c', d' dem Auge verbirgt. Vor dieser Deffnung ist ein Sppsblättchen angebracht von solcher Dicke, daß es unter dem Einfluß polarisirten Lichtes ein rothes Bild

und als Complementärfarbe Grün giebt. Ein dem Prisma H ganz gleiches doppelt brechendes Kalkspathprisma K ist in solcher Entsernung von der Blendenöffnung angebracht, daß die beiden Scheiben, in welche J dem Anscheine nach aufgelöst ist, von einander getrennt erscheinen, wie bei g und r. Wenn die Scheibe c d kein polarisittes Licht enthält, so sind die Bilder g, r weiß, weil sie durch zwei Strahelen weißen Lichtes gebildet werden, welche in entgegengesetztem Sinne polarisitt sind; sobald aber eine Spur von polarisittem Lichte in c und d ist, sind die beiden Scheiben g, r in Complementärfarben gefärbt, und der Contrast zwischen dem Grün und dem Roth ist um so stärker, je mehr polarisittes Licht c d enthält.

Die Wirkung diefer Anordnung ergiebt sich durch folgende Betrachtung. Nehmen wir zunächst an, die beiden Lichtquellen C und D seien einander genau Sie werden burch bas Prisma H jebe in zwei Scheiben d, d' und c, c' zerlegt, und da die zwei polarisirten Strahlen, aus benen cd zusammengesett ist, einander auch an Stärke gleich sind, so neutralisiren sie fich gegenseitig und bilben gewöhnliches Licht, ohne Spur von Polarisation. In diesem Falle sind die beiden Lichtscheiben g, r ungefärbt. Nehmen wir nun an, die eine Lichtquelle, z. B. D, sei stärker als die andere C, bann werben die beiden Bilder d, d' lichtstärker sein als die beiden Bilder c, c' und der vertical polarisirte Strahl d wird stärker sein als der horizontal polarisirte Strahl c. Die zusammengesetzte Scheibe cd wird bann theilweise in polarisirtem Lichte erscheinen und die Menge des freien polari= sirten Lichtes wird der Lichtmenge, um welche die Intensität von D größer ist als die von C, genau proportional sein. In diesem Falle wird das Bild des vor der Deffnung der Blende J angebrachten Gypsspathblättchens durch das Prisma K in eine rothe und in eine grune Scheibe zerlegt.

Die vollständige Zusammenstellung des Instrumentes zeigt Fig. 99. A ist das in Fig. 100 in vergrößertem Durchschnitte dargestellte Ocular, GB ein im Innern geschwärztes Messingrohr, welches an seinem dem Ocular entgegengesetzten



Ende B mit einem einzuschiebenden Einsasstücke (bei D, C gesondert ersichtlich) versehen ist. Die schrägen Seiten DB und BC dieses Stückes sind mit einer weißen Fläche (Papier oder polirtes Porcellan) bedeckt, so daß, wenn DC in das Rohrende B eingesteckt ist, die eine dieser beiden weißen Flächen BD durch die Rerze E und die andere BC durch die Lampe beleuchtet werden kann. Wenn nun der Beobachter das Ocular abnimmt, so sieht er am Rohrende B eine weiße, leuchtende, senkrecht in zwei Theilc getheilte Scheibe, deren eine Hälfte von der Rerze E und die andere durch die Lampe F beleuchtet ist. Verschiebt man nun z. B. die Kerze E auf dem Maßstade, so kann man die Helligkeit der Hälfte DB beliebig abändern, während die der anderen Hälfte BC unverändert bleibt.

Die Einrichtung bes in Fig. 100 (a. f. S.) abgebildeten Oculars A erklärt sich mit Hülfe der Fig. 98. Bei L ist eine Linse, um die von BCD (Fig. 99) kommens den Lichtstrahlen zu sammeln und das Bild an die gehörige Stellung des Rohres BG zu werfen. Bei M ist eine zweite Linse so angebracht, daß sie ein scharses Bild von den beiden Scheiben giebt, in welche I durch das Prisma K zerlegt wird. Das Arago'sche Polarimeter N besteht aus einer Schicht von dünnen Glasplatten, welche sich um die Achse des mit einem Zeiger und einem getheilten Areise versehenen Rohres (AG, Fig. 99) drehen läßt. Mittels dieser Glasplattenssäule kann man die von den beleuchteten Scheiben kommenden Strahlen im einen oder im anderen Sinne polarisiren und auf diese Weise das theilweise polarisirte Strahlenbündel cd (Fig. 98) in den neutralen Zustand übersühren, so daß die Bilder gr ungefärdt erscheinen. Dies Polarimeter wird so eingesetzt, daß es, wenn der Zeiger auf O steht, auf beide Scheiben eine gleiche Wirkung ausübt.

Der Apparat wird in folgender Weise angewendet. Nachdem die Normalsterze E auf einem der auf bem getheilten Stabe verschiebbaren Träger aufgestellt ift, bringt man sie auf die richtige Bobe und verschiebt fie auf eine geeignete Ent-

Fig. 100.

fernung, welche von ber Starte bes gu meffenben Lichtes F abhangt, bas auf biefelbe Beife auf ber anderen Seite bes Photometere befestigt wirb. gange Apparat muß fich in einem buntlen Raume befinden ober mit Schirmen umgeben werben, welche fein Licht reflectiren; ebenfo muß bas Auge bor ben von ben beiben Flammen tommenben birecten Straf-Blidt man nun in bas Deular. len geschilbt fein. fo fieht man zwei glanzende Scheiben, mahricheinlich von verschiedenen Farben. Dan verfchiebt nun bie Flamme F auf bem getheilten Stabe, bis bie beiben leuchtenben Scheiben, burch bas Deular beobachtet, beinahe biefelbe Farbung zeigen. Gine gleiche Belligteit läßt fich leicht erhalten; benn da bas Auge zwei leuchtenbe neben einander liegende Scheiben beobachtet, welche rafch von Rothgrun in Grunroth von einem neutralen nicht gefärbten Buntte aus übergeben, fo ift es nicht ichwierig, biefen Buntt mit großer Benauigfeit ju erfaffen. Unftatt, bag man in biefer Beife eine folche völlige Gleichheit zu erreichen fucht, ift es jedoch bequemer und beffer, die Flamme auf ben Theilftrich bes Stabes ju verschieben, auf welchem man biefer Bleichheit von ber einen ober anberen Seite am nadiften fommt; man erhalt bann bie enbliche Ginftellung mittels bes Oculars, inbem man

bas Polarimeter im einen ober anderen Sinne über 45° breht, bis die Bilber ohne eine Spur von Färbung erscheinen. Durch eine Reihe von Bersuchen ist man im Stande den Werth jedes Winkels, welchen man die Glasplattenfäule durche laufen läßt, eine für allemal zu bestimmen; die dann noch anzustellenden Berechnungen bieten keine Schwierigkeit dar; indem man die Entsernung, um welche die Lichtquellen von dem Mittelpunkte des Apparates entsernt sind, zum Quadrat erhebt, erhält man das annähernde Berhältniß ihrer Lichtstärken, und die Anzahl der Grade, um welche das Ocular gedreht worden, giebt die Zahl, welche hinzusadbirt oder subtrahirt werden muß, um die erforderliche Genanigkeit zu erhalten.

Mit Hulfe eines Photometers dieser Art ist es möglich, Flammen von verschiedenen Farben mit einander zu vergleichen, eine Aufgabe, welche durch Anwendung der früher besprochenen Lichtmesser taum gelöst werden tönnte. Nehmen wir mit Bezugnahme auf Fig. 98 z. B. an, die Scheibe D sei durch ein Licht von röthlicher Farbe und die Scheibe C burch ein grünliches Licht beleuchtet, so werden die polarisiten Scheiben d'a röthlich gefürdt erscheinen, die Scheiben c o' grünlich, und die centrale Scheibe od wird eine aus der Bereinigung beider Bilder entstandene Färbung zeigen. Mittels des Analiseur K und der Gyps-

Fig. 101

scheibe J ift man ab im Stande, freies polarisirtes Licht auf ber Scheibe od, wenn baffelbe farbig ift, mit berfelben Leichtigkeit zu erkennen, als wenn es weiß

wäre; ber einzige Unterschied wird der sein, daß man die beiden seuchtenden Scheiben gr nicht auf eine gleichmäßig weiße Farbe bringen kann, wenn das von D und von C ausgegangene Licht gleiche Stärke haben, jene Scheisben werden aber eine der Scheibe od ähnliche Färsbung annehmen.

Hobtinfon 1) hat einen auf ähnlichem Brincip beruhenden Apparat
zur Meffung der Lichtwirkungen der Leuchtthürme
angegeben, auf welchen hier
nur verwiesen werden mag,
wie auch auf den Borschlag
von Dove 2) zwei Lichtquellen mittels des Mitrostopes und eines Nicol'schen Prismas zu vergleichen.

Bahrend bie Grundibee zu spectralphotometri= fchen Bestimmungen ichon von Cambert in feiner Photometrie (1760) quegefprochen murbe, ift bas Berfahren . mittels Spectroffopes photometrifce Bestimmungen auszuführen, doch erft in ben letten Jahren fo vervollfommnet, bag es felbft wiffenicaftlich genaue Refultate giebt 3). Befondere bemertenswerth ift jeboch

<sup>1)</sup> Dingl. 1872, 205, \*524. — 2) Dingl. 1861, 162, 154. — 3) Bergl. Compt. rend. 86, 878; 87, 822; Journ. de phys. 8, 85; Dingl. 1877, 226, 326.

bas neueste Spectrophotometer von Hüfner 1). Figu 01 (a. v. S.) zeigt den Apparat in ½ seiner natürlichen Größe, nur ist das Scalenrohr weggelassen, die Figuren 102 und 103 zeigen ausstührlichere Darstellungen einzelner Theile. Der vordere, die Ocularlinsen enthaltende Theil A' des Fernrohrs A in Fig. 101 Fig. 102.

trägt zunächst an der Stelle des Fadentreuzes eine Abblendungsvorrichtung. Dieselbe besteht, wie beim Bierordt'schen Apparate, aus zwei in einer Führung a beweglichen Schiebern s, deren jeder zur seitlichen Feststellung auf seiner Unterstig. 108.

lage mit einer Anopsichraube k versehen ist. Die Führung q ist aber selber beweglich; sie läßt sich sammt ben befestigten Schiebern mittelst eines Excenters in ber weiteren unbeweglichen Führung p horizontal hin und her bewegen und die seitlich angebrachte Alhibade a, sowie der Zeiger s dienen dazu, den jeweiligen Stand des durch die Schieber gebildeten Spalts auf einer Gradtheilung zu markiren. Ein Zahnrad bei c endlich gestattet eine bequeme und sichere Verschiedung des Ocularrohrs A' im weiteren Röhrentheile A.

Bunachft bem Brisma D ift in A abermale ein langeres Röhrenftud eingefügt, bas fich aber nicht in ber Richtung ber Langsachse verschieben, fondern nur

<sup>1)</sup> Journ. pratt. Chem. 16, \*290.

um dieselbe drehen läßt. Es enthält den Nicol B und die Objectivlinse r. Die Drehung geschieht durch die Handgriffe gg, welche bei h mit je einem Nonius versehen sind. Die seste Scheibe f trägt die Gradtheilung für die Wessung des Orehungswinkels. Dieselbe besitzt rechts und links je einen Nullpunkt und gestattet mit Hülse des Nonius eine Ablesung von 0,1 Grad. Der Nicol selbst ist so gestellt und besestigt, daß das Gesichtsseld die größte Helligkeit zeigt, wenn beiderlei Nullpunkte, diesenigen der Nonien und des Theilkreises, zusammenfallen.

Da mittelst der Handgriffe g nur die gröbere Einstellung möglich ist, so findet sich zum Zwede der feineren Ginstellung bei d eine Schraube ohne Ende, welche in einen gezahnten Kranz des inneren Rohres eingreift und für gewöhnlich burch eine Feber auf diesen gepreßt wird. Soll der Nicol erst mittelst der Handgriffe g gebreht werden, so hat man die Schraube vorher aus dem Zahnkranze herauszuheben, was mittels des kurzen Hebels e geschieht. Das Collimatorrohr  $m{E}$  trägt nur vor dem Spalte eine besondere Borrichtung. Es ist das Kästchen  $m{F}$ mit zwei unter dem Bolarisationswinkel für Glas zur Achse des Rohres gestellten Spiegeln und einem Compensationskeile aus Rauchglas, ber sich, von einer Feber festgehalten, mittels eines einfachen Triebwerks vor dem Spalte hin- und herschieben läßt. Auch hier bienen eine mit Theilung versehene Alhibabe n und ein Zeiger m bazu, um ben jeweiligen Stand bes Reils zu markiren. Fig. 103 giebt eine vergrößerte Darstellung des Kästchens, hier mit C bezeichnet. s und s' sind die beiden Spiegel, und zwar ist s ein durch die Feder p und die Schraube r in bestimmter Lage erhaltener, um eine Horizontalachse drehbarer Stahlspiegel, s' dagegen ein auf ein solides, gleichfalls um eine Horizontalachse drehbares Messingstück aufgekitteter Spiegel aus dunklem Glase. Die gewundene Feder n und die Schraube r' dienen zur Einstellung in die bestimmte Lage. L bedeutet die den lichtgebenden Spalt enthaltende Platte, an welche das ganze Kästchen durch die Schraube E befestigt werden kann, und D ist der verschiebbare Glaskeil.

Bebeuten in der nämlichen Figur o, o', o'' ein Bündel paralleler Strahlen, die von rechts her auf das Kästchen auffallen, so werden o und o', so lange der Keil D noch nicht den Spalt bedeckt (Fig. 102 giebt die Frontansicht der Borrichtung; man sieht hier durch den schraffirten Keil hindurch die untere Spalthälfte und kann sich nun leicht den Keil so weit nach rechts verschoben denken, daß der Spalt selbst frei wird), ungehindert ihren Weg zwischen den Spiegeln hindurch zum Spalte fortsetzen; o'' dagegen wird vom Stahlspiegel nach oben, auf s', geworsen und gelangt von diesem vollständig polarisit, aber auch bedeutend lichtsschwächer, zum Spalte. Sieht man also von links her durch das Rohr und die Blendungen M hindurch nach dem lichtgebenden Spalte, so erscheint derselbe in zwei unmittelbar an einander grenzende Hälften getheilt, deren eine, die untere, heller ist und gewöhnliches Licht enthält, während die dunklere obere polarisirtes; und werden endlich beide Lichtbündel durch das Prisma in Farben zerlegt, so erhält man zwei scharf an einander grenzende, aber ungleich helle Spectren.

Der Compensationskeil Dstellt eine etwa 2 mm dicke, 15 mm breite und 40 mm lange, durchaus ebene und gleichmäßig dicke Glasplatte vor, die aus zwei sorgfältig geschliffenen Glaskeilen, einem aus Rauchglas und einem aus Flintglas, zusammens gekittet ist. Da das Rauchglas niemals ganz farblos ist, also die Spectralfarben

niemals gleichmäßig absorbirt, so hat man den Keil in den verschiedenen Spectralregionen ungleich weit vor den Spalt zu schieden, um je zwei Streifenhälften gleich hell zu machen. Dabei ist aber wohl zu bemerken, daß man die respectiven Lichtschwächungsvermögen des Keils selber durchaus nicht zu kennen braucht, insofern ja die Keildicke gar nicht als Maß bei der eigentlichen Photometrie benutt wird. Fig. 102 dürfte den Mechanismus, durch welchen die Verschiedung geschieht, auch ohne besondere Erläuterung genugsam erkennen lassen. In der gleichen Figur sieht man auch noch eine Trommel I, welche dazu dient, die jeweilige Breite des Spalts in Millimetern ablesen zu lassen.

Ist durch irgend ein lichtabsorbirendes Mittel das eine Spectrum an bestimmter Stelle wesentlich verdunkelt, und will man deren Helligkeit mit der Helligkeit des homologen Bezirks im anderen Spectrum vergleichen, so hat man nur den Nicol so lange zu drehen, dis beide Felder gleich hell erscheinen. Aus der Größe des Drehungswinkels kann man das Intensitätsverhältniß beider Felder leicht ableiten.

Da man es nämlich bei der Anwendung von Nicol'schen Prismen immer nur mit einem der beiden polarisirten Strahlen, dem außerordentlichen, zu thun hat, so braucht, wie Zöllner gezeigt hat, nur das sogenannte Cosinusquadrats gesetz als gültig vorausgesetz zu werden, welches aussagt, daß sich jeder der Werthe  $E^2$  und  $O^2$  (E bedeutet die Amplitude des außerordentlichen, O diesenige des ordentlichen Strahls) proportional den Sinus, resp. Cosinusquadraten des Wintels  $\varphi$  ändert, um welchen der Nicol gedreht wird. Bezeichnet man daher die Intensität des polarisirten Lichtstrahls vor der Drehung des Nicols mit J, seine Intensität nach der Drehung des Nicols mit J', so ist J-J', d. h. die Intensität, welche der Strahl beim Durchgange durch den gedrehten Nicol versloren hat,  $= \sin^2 \varphi$ , und daher  $J' = \cos^2 \varphi$ .

Ist die Verdunkelung hervorgerusen durch eine lichtabsorbirende, 1 cm dicke Flüssigkeitsschicht, und will man deren Extinctionscoöfficienten erfahren, so hat man nur den Logarithmus von J', d. h. also von der übrig gebliebenen Intensität, negativ zu nehmen. Muß z. B. in einem Falle der Nicol, dis beide Felder gleich hell erscheinen, um  $52^{\circ}$  gedreht werden, so ist der gesuchte Extinctionscoöfficient:  $\varepsilon = -\log J' = -2\log\cos 52^{\circ} = -(0.57868-1) = -0.42132$ .

Beim Gebrauche des Apparates sind indeß noch einige besondere Regeln zu beachten. Dieselben betreffen 1) die Art der Lichtquelle, 2) den Gang der Strahlen im Apparate, wie er durch das Spiegelkästichen bedingt wird, und endlich 3) die Dualität des Nicols und die genaue Feststellung des jeweiligen Drehungswinkels  $\varphi$ . Da die Spiegel unter dem Polarisationswinkel des Lichtes sür Glas zur Are des Collimatorrohrs gestellt sind, so ist vor allen Dingen gesordert, daß nun das Licht auch gerade unter die sem Winkel auf dieselben auffalle und nicht unter anderen. Wird aber eine leuchtende Flamme in die Nähe des unteren Spiegels gedracht, so werden begreislicherweise, da von jedem leuchtenden Punkte der Flamme Strahlen nach allen Richtungen ausgehen, auch auf den Spiegel solche unter den versschiedensten Winkeln auffallen und von dort ressectirt werden; aber nur verhältenismäßig wenige werden wirklich polaristrt werden und den Gang nehmen, welcher gewünscht wird. Man schaltet beswegen am besten zwischen Spiegel und Flamme

eine Linse ein, welche die von jedem einzelnen Punkte der Flamme ausgehenden Strahlen parallel macht; und zwar wird zu dem Ende die runde Petroleumslamme mit einem geschwärzten Thonmantel umgeben, der in gleicher Höhe mit dem hellsten Theile der Flamme eine Deffnung besitzt und ein Seitenrohr trägt, in welchem die Linse verschiedbar besestigt ist. Steht die Flamme gerade im Focus der Linse, so wird der gewünschte Zweck erreicht sein; wenigstens wird dann eines der geschlossenen Bündel von Parallelstrahlen vollkommen mit der Are des Collimatorsrohrs zusammenfallen; auch werden etwaige Schwankungen in der Helligkeit des lichtgebenden Punktes sich nur als geringere Helligkeitsschwankungen einer gleich mäßig leuchtenden Scheibe bemerklich machen, und alle einzelnen Stellen der letzteren müssen, wenn sie es thun, ihre Lichtintensität immer um gleichviel und gleichzeitig ändern, so daß namentlich ein Intensitätsunterschied zwischen dem Oben und Unten nicht möglich ist.

Durch die Anwendung der beiden Spiegel wird, wie sich aus Fig. 103 ergiebt, diesenige Strahlenhälfte, welche ursprünglich die untere war, noch vor dem Spakte zur oberen gemacht, und Strahlenbündel, welche ursprünglich benachbarte waren, wie o' und o", werden eben dadurch auseinander gerückt. Dieser letztere Umstand erleichtert nun ganz wesenklich die Aufstellung des Flüssigkeitsbehälters vor dem Apparate. Während bei Anwendung des Doppelspaltes sehr viel darauf ankommt, daß die Grenze zwischen lichtabsordirender Flüssigkeit und Glaseinsatz genau mit der Grenze der beiden Schieber zusammenfällt, ist hier für die Einsstellung jener ersteren Grenze ein bequemer Spielraum gelassen, und in keinem Falle kann die nämliche Grenze das störende Auftreten einer dicken dunklen Linie zwischen beiden Spectren veranlassen. Die Grenze zwischen den beiden Spectren bleibt hier immer der untere scharfe Rand des oberen Spiegels, der, wenn das Ferurohr A (Fig. 101) derauf eingestellt ist, stets nur als dünne, zarte Linie erscheint.

Der andere Umstand, daß Spalt und Spiegelrand nicht in einer Ebene liegen, könnte dagegen Bedenken erregen; denn stellt man das Fernrohr scharf auf den Spiegelrand ein, so werden die Spectren, wenn man aber auf den Spalt einsstellt, so wird die Grenze weniger scharf erscheinen. Zahlreiche Bersuche haben nun zwar gezeigt, daß man innerhalb der sonstigen Fehlergrenzen dieselben Ressultate erhält, gleichgültig, ob man den einen oder den anderen Ausweg wählt. Da es indessen scheint, als ob das Gleichmachen der Helligkeit beider Felder rascher gelänge, wenn die Grenze weniger scharf markirt ist, so zieht Hisner es vor, das Fernrohr auf einen Punkt einzustellen, der dem Spalte näher liegt, als der Spiegelgrenze.

Was nun aber die etwaige Unreinheit des Spectrums betrifft, so ist sie in der That schwerlich zu merken; denn es lassen sich selbst in dem Falle, wo man die Grenze scharf erblickt, die wichtigeren Fraunhofer'schen Linien noch deutlich erkennen. Jedenfalls ist die Forderung der Gleichartigkeit der Farbe beider Felder jederzeit streng erfüllt.

Daß auf die Auswahl des Nicols die größte Sorgfalt verwandt werden muß, ist von anderen Seiten schon oft hervorgehoben worden. Hier soll nur betont werden, daß, um den etwaigen Fehler in der Stellung des Nullpunktes zu corri-

given, man den Nicol, bis zur Herstellung gleicher Helligkeit oben und unten, nicht bloß nach der einen, sondern jedesmal auch nach der anderen Seite zu dreben hat, und daß immer erst das Mittel aus je zwei solchen, in verschiedenen Duabranten gemachten Ablesungen als einfache Beobachtung gelten darf. —

. Derartige Apparate werben nun zwar bereits vielfach und mit bestem Erfolg zur quantitativen Bestimmung ber in einer Fluffigkeit gelösten Stoffe benutt, wegen ihres hohen Anschaffungspreises und ihrer schwierigeren Behandlung aber

ju prattifchen Lichtmeffungen nur febr felten.

Bei ber weitaus am meiften ausgeführten Lichtmeffung von Leuchtgasflammen tommt es oft weniger auf völlige Genauigfeit als auf Schnelligfeit ber

Fig. 104,

Bestimmung an. Für solche Zwecke ist bas sogenannte Bet-Photometer von Lowe ') empsehlenswerth, welches auf der Eigenschaft der Einlochbrennerstamme beruht, daß bei gleicher Flammenhöhe der Gasverbrauch im umgekehrten Bershältniß, bei gleichem Berbrauch ihre Flammenhöhe im geraden Berhältniß zur Leuchtkraft steht. Auf einem sehr genau gearbeiteten multiplicirenden Druckmesser (f. d.) befindet sich ein Einlochbrenner Fig. 106.

1

von Speckstein, dem das Gas durch einen kleinen, empfindlichen Druckegulator zugeführt wird. Das Ganze ist, wie Figur 104 zeigt, zur Abhaltung des Luftzuges in einen Holzkasten mit Glasthur eingeschlossen. Das Ablesen der Flammenhöhe geschieht an zwei Scalen, von denen die eine an der Glasthur, die

<sup>3)</sup> Shilling: Gasbeleuchtung, S. 219.

zweite auf einem emaillirten weißen Glas an der Rückseite des Kastens angebracht ist. Die Scala ist meist durch Bergleichung mit einem Bunsen'schen Photometer in Normalkerzen eingetheilt.

Rach Sugg!) kann man in entsprechender Weise den von ihm angegebenen Argandbrenner, den Fig. 105 in halber natürlicher Größe zeigt, verwenden; derselbe hat folgende Größenverhältnisse:

e	ngl. Zoll	Millimeter
Durchmeffer ber Röhren A, welche bas Gas in ben	•	
Brennertorper führen	0,08	2,03
Meußerer Durchmeffer ber Speckfteinkammer 8	0,84	21,33
Innerer Durchmeffer berfelben	0,48	12,19
Anzahl der Löcher 24		
Durchmeffer der Löcher	0,045	1,14
Innerer Durchmeffer des Conus c unten	1,5	<b>3</b> 8,10
" " " oben	1,08	<b>27,4</b> 3
Sohe der Oberkante des Conus und des Brennertor=		
pers über dem Boden der Gallerie B	•	19,5
Sohe des Glascylinders	6,0	152
Durchmeffer des Glaschlinders	1,875	47

Das Sügg'sche Photometer (Fig. 106 a. f. S.) besteht nun aus einem solchen Argandbrenner auf einem genauen Gasmesser mit Regulator, welcher den Druck des Gases im Brenner während der Beobachtung constant hält. Es wird nun die Flamme auf die am Apparat angegebene Höhe eingestellt, worauf nach Beobsachtung von einer Minute mittels des Secundenzeigers s der mit der Gasuhr verbundene Zeiger s die Lichtstärken in Wallrathkerzen direct angiebt.

Sanz besonders aber ift dieses Lichtmessungsverfahren von Giroud 2) ausgebilbet. Bei seinem sogenannten Photorheometer (Fig. 107) ift die Stange a hohl, ebenso der Conus, der sich nach unten durch das Rohr a' verlängert, dessen lichter Duerschnitt gleich ist dem unteren Querschnitt der Deffnung D. Das Rohr a mündet oberhalb der Glocke d, a' taucht in Glycerin, womit der untere Theil des Raumes E gefüllt ift, welcher burch die Säule M mit dem oberen Theile A des Regulators verbunden ist, und in welchen das Gas durch den Hahn L eintritt. Der an dem Manometer N zu beobachtende Druck oberhalb der Glocke bleibt unveränderlich (vergl. den Abschnitt d. Buches: Gasdruckregulatoren), er wirkt durch bas Rohr a im Innern bes Conus von unten nach oben und erleichtert baburch ben beweglichen Theil bes Apparates. Der veränderliche Eingangsbruck ubt keinen Einfluß in senkrechter Richtung aus, mit Ausnahme des Druckes, der sich durch das Glycerin auf die Wand des Rohres a' ergiebt. Dieser Druck ist ausgeglichen durch jenen Druck, der sich von oben nach unten auf die correspondirende Fläche des Conus ergiebt. Das Glycerin steigt im Rohre a' mehr ober weniger hoch, je nach der Höhe des Eingangsbruckes, da jedoch der Querschnitt

<sup>1)</sup> Journ. of Gasl. 1876, 161, \*618; Americ. Gasl. J. 1878, \*53. — 2) Journ. j. Gasb. 1874, \*129, 159; Technologiste 1879, \*327, \*372.

von a' gegen benjenigen von E verschwindend klein ift, so kann man die Fläche des Glycerins in E als constant betrachten.

Fig. 106.

In der Stellung, in welcher die Abbildung den mit Pandgriff R versehenen Hahn Tzeigt,

ift die Berbindung amifchen ben inneren und außeren Röhren H unterbrochen, fo bag alfo nur burch bie Deffe nung o Gas abgeht. Dreht man aber um 1800, fo ift bie volle Berbindung hergeftellt und tann man zwifden diefen beiben Ertremen jeben beliebigen Gasverbrauch herftellen. Die Große der Deffnung o ift fo gewählt, baß fie ftundlich 38 Liter Barifer Gas burchläßt. Gintochbrenner P auf bem Dedel giebt bann die Leuchtfroft einer Rerge, bie Borifer Dor= mallampe (G. 73) gu 7,5 Rergen angenoms men, und eine Flamme bon 105 mm Bobe, welche burch ben fleinen Draht V gemeffen mirb.

Der Apparat dient als Normalflamme, bann aber zur Prüfung der Beränderung der Leuchtkraft, indem man die Flamme in gleicher Höhe hält, worauf dann die Leuchtkraft des Gases sich umgekehrt verhält wie der Gasverbranch.

Der in Fig. 108 (a. S. 96) bargestellte Gasprit fer besteht im Wefentlichen aus ben beiden Photorheometern A und D und ber Gasuhr C. Das erfte Photo-

rheometer regelt ben Drud, unter welchem bas Bas gemeffen wirb, bas zweite

bas Bolumen, welches ausströmen muß, wenn bas Gas normal ift. Der Megbraht p an bem lettern Apparat läßt die Abweichungen erkennen, und die Gas-nhr die Schwankungen im Berbrauch.

Das Gas tritt zum Photorheometer A bei Rein, und zwar tritt ein geringer Theil burch bie Deffnung in ber Slode aus und verbrennt aus bem Brenner F. Der größere Theil geht von bem Raum @lode meiter unter burch ben gangen Apparat und fpeift ichließlich ben Brenner P. Das erfte Photorheometer bient gur Berftellung eines conftanten Drudes pon 28 bis 30 mm. unter welchem bie Basuhr ftets bas burchgehende Gas meffen foll. Bu biefem Bwed ftellt man ben Bechfel f. und änbert bamit ben @lode oberhalb ber wirkenden – Gegenbrud' foweit . bis an bem Manometer B ber gewlinschte Druck angezeigt wirb. Das Gas geht zum Manometer und weiter durch das Robr G', von welchem bei M eine Abzweigung in ben Fuß ber Gasuhr abgeht, um den Bafferstand in

ber Uhr constant zu halten. Wenn der Hahn H geschlossen ist, so geht das Gas durch den Fuß in die Gasuhr, um nach entsprechender Bewegung des direct auf der Trommelaxe sitzenden Zeigers durch das Rohr I und L nach D und zum Brenner P zu gelangen. Ist der Hahn H offen, so geht das Gas durch das Fig. 108.

Rohr G" direct von einem Photorheometer zum andern. Durch den Hahn Hann man somit die Uhr in Gang setzen und wieder stillstellen ohne den Gasstrom zu unterbrechen. Die kleinen Ungleichheiten im Gange der Trommel, welche bei der sorgfältigsten Herstellung nicht ganz vermieden werden können, sind hier ohne Bedeutung, weil für jede Beobachtung eine ganze Trommelumdrehung erforderlich ist. Das Zisserblatt I trägt zunächst eine Theilung von 38 Liter, eine zweite Theilung entspricht den Ersahrungszissern von Dumas und Regnault, so daß man die Resultate, welche man mit dem Photorheometer D erhält, direct mit jenen vergleichen kann, die der französische Argandbrenner von Bengel mit 30 Löchern giebt (vergl. S. 81). Die Beobachtung dauert eine Minute, die

Theilung multiplicirt die wirklich durchgegangene Gasmenge mit 60; der Draht p wird so gestellt, daß er von der Brenneröffnung dis zur Flammenspise genau 105 mm mißt. Die Glodenöffnung läßt genau 38 Liter normales Gas hindurch. Deffnet man den Hahn K und läßt einen Zuschuß an Gas zu, so hat man dasselbe Ergebniß, als wenn man das Loch in der Glode und damit die Flamme P vergrößert. Das Entgegengesetzte tritt ein, wenn man den Hahn L schließt.

Um den Apparat in Sang zu setzen, stellt man zunächst den normalen Druck am Manometer her. Wenn die Flammen angezündet sind, der Hahn L offen und H geschlossen, so öffnet man den Letzteren in dem Augenblicke, wo der Zeiger auf 38 steht und arretirt dadurch die Sasuhr.

Run kann bie Beobachtung eine breifache fein:

- 1. Die Flamme erreicht genau die Höhe von 105 mm; dann ist die Leuchtstraft normal, und man hat nur zu untersuchen, ob der Verbrauch genau 38 Liter ist. Man schließt den Hahn H in dem Augenblick, wo eine Secundenuhr auf Osteht, läßt das Gas genau eine Minute lang durch die Gasuhr gehen, öffnet alsdann denselben Hahn, und wenn dann der Zeiger auf 38 steht, so ist der Versbrauch normal.
- 2. Ist die Flamme niedriger als p, so öffnet man den Hahn K soweit, daß man die Höhe von 105 mm erreicht, und untersucht den Berbrauch.
- 3. Ist die Flamme höher, dann regelt man die Höhe mittels des Hahnes L und bestimmt ebenfalls den Berbrauch.

Die Abweichungen im Gasverbrauch entsprechen ben Unterschieden in der Leuchtkraft.

Die Füllung der Photorheometer mit Glycerin muß sehr sorgfältig geschehen. Um die Uhr mit Wasser zu füllen, muß man sie zunächst genau horizontal stellen, was dadurch geschieht, daß man eine Wasserwage auf die Messingplatte N aufsett, welche auf der Uhr befestigt ist, und die Stellung mittels der Schrauben V regelt. Alsdann gießt man langsam Wasser ein, dis es aus der Deffnung im Fuß absließt. Run läßt man Gas ein, und läßt es 24 Stunden lang brennen, bevor man einen Versuch macht, damit das Wasser Zeit hat sich zu sättigen. In den ersten Tagen hat man sich bei den Versuchen stets zu überzeugen, ob der Wasserstand richtig ist.

Der Apparat kostet 280 Francs; nach den Bersuchen von Schilling ist er

für Gasbeleuchtungsanstalten empfehlenswerth.

Bei dem in Fig. 109 (a.f.S.) abgebildeten Apparat tritt das Gas ebenfalls durch ein Photorheometer in einen Einlochbrenner, dessen 105 mm hohe Flamme von einem bis auf den dem Beobachter zugewendeten Streisen geschwärzten Cylinderzglas umgeben ist, welches eine Marke sür die richtige Flammenhöhe trägt. Bei der in der Zeichnung angegebenen Stellung des Dreiweghahnes B strömt das Gas aus dem Rheometer zum Brenner. Dreht man aber den Handgriff um 90° nach rechts, so ist der Brenner abgesperrt und die Verbindung mit dem Gaszbehälter G hergestellt. Hat man nun den Durchgang des Gases durch das Rheometer so geregelt, daß die vorgeschriedene Flammenhöhe erreicht ist, so läßt man den durch das Rheometer constant erhaltenen Gasstrom genau eine Minute lang statt in den Brenner in den Gasbehälter G strömen; der Zeiger auf dem Gegengewicht P giebt dann das verbrauchte Gasvolumen an. Die richtige Eins

stellung der Flammenhöhe wird mittels eines am Photorheometer befindlichen Umgangsrohres mit Mitrometerschraube K ausgeführt. Die Lichtstärke ergiebt

fich in berfelben Weise wie bei bem anderen Apparate.

Böllig abweichend von den bisher besprochenen Verfahren ist der Bersuch von Siemens 1), das zwei Lichtquellen vergleichende menschliche Auge gleichsam durch den elektrischen Strom zu ersetzen, indem er die eigenthümliche Sigenschaft bes krystallinischen Selens benutzt, im Licht die Elektricität besser zu leiten als im Fig. 109.

Dunkeln. Durch Ausstullung ber Zwischenräume von zwei kleinen flachen Drahtspiralen mit grobkrystallinischem Selen ist es ihm gelungen, einen photometrischen Apparat herzustellen, ber unter Anwendung einer Daniell'schen Zelle hinlänglich starke Ströme giebt, um noch sehr schwache Lichtstärken durch Wessung berselben mit hinlänglicher Schärfe vergleichen zu können.

Am Ende eines turgen brehbaren Rohres befindet fich bas Selenpraparat; bie Enden ber beiben Spiralbratte fteben mit einander durch eine Daniell'iche

<sup>1)</sup> Dingl. 1875, 217, 61; 1878, 229, 298; Boggenb. 159, 117.

Zelle und den Umwindungsbraht eines Galvanometers in leitender Verbindung, so daß die Nadel abgelenkt wird. Entfernt man den Deckel des Rohres und läßt das Licht der zu messenden Flamme auf die Selenscheibe tressen, so nimmt die Leitungsfähigkeit des Selens, entsprechend der Stärke des drauffallenden Lichtes, zu, die Ablenkung der Galvanometernadel wird also größer. Dreht man nun das Rohr so, daß es, statt auf die zu messende Flamme, auf eine Normalkerze gerichtet ist, und regelt die Entsernung derselben so, daß die Ablenkung der Nadel dieselbe wird, und dieselbe bleibt, wenn das Selen abwechselnd durch die zu messende Flamme und die Normalkerze beleuchtet wird, so ist die Lichtwirkung beider gleich und die Lichtstärken stehen mithin im umgekehrten Verhältnisse der Quadrate ihrer Abstände von der Selenplatte.

Börnstein 1) zeigt, daß auch Platin, Gold und Silber im Licht leitender werden; eine entsprechende Anwendung dieser Eigenschaft ist jedoch noch nicht gemacht.

Dewar?) hat die elektrischen Ströme untersucht, welche durch Einwirkung bes Lichtes auf verschiedene Stoffe entstehen. Darnach sind die elektrischen Ströme, welche herrlihren von der Wirkung des Lichtes auf bestimmte Salze, stark beim Ferro- und Ferrichankalium; von organischen Säuren ist das weinsteinsaure Uran eine der wirksamsten. Eine Mischung von seleniger und schwestiger Säure in Gegenwart von Chlorwasserstoffsäure ergiebt starke Ströme unter der Einwirkung des Lichtes. Die Reihe der Substanzen, welche nachweislich chemische Zersexungen durch Lichtwirkung erleiden, und in Folge dessen elektrische Ströme erzeugen, sind sehr groß, ob aber dieses Berhalten zu photometrischen Messungen geeignet ist, steht dahin.

Nachträglich möge noch das während des Druckes dieser Abhandlung bekannt gewordene Stalenphotometer von Zöllner 3) besprochen werden. Zöllner beweisen die von Erookes angestellten Untersuchungen über das Radios meter, daß zwischen Körpern in wahrnehmbaren und deshalb megbaren Abständen lebendige Rraft in Gestalt von Molecularbewegung übertragen und hierdurch Bewegungen ber strahlenden und bestrahlten Körper erzeugt werden können. Mag nun diese Uebertragung der lebendigen Kraft mit dem materiellen Träger derselben durch Emission, ober ohne denselben durch Undulation geschehen, in beiden Fällen werben an benjenigen Stellen eines Körpers, auf welche solche Strahlen treffen, moleculare Gleichgewichtsftörungen erzeugt, durch welche sich unter geeigneten Bedingungen Molecule von der Körperoberfläche ablösen und hierdurch vermöge ber mechanischen Reaction einen ber Richtung bes auffallenden Strahles entgegen= gesetzten Druck auf den Körper erzeugen. Die Größe dieses Druckes wird bei bestimmter Intensität der Bestrahlung im Allgemeinen durch die Beschaffenheit ber Körperobersläche, ber Wellenlänge ber auffallenden Strahlen und ber Beschaffenheit des umgebenden Raumes bedingt sein. Bon benselben Umftanden ift nun auch die physiologische Reaction unseres Auges gegen Lichtstrahlen abhängig, benn die Stärke des empfundenen Lichtreizes hängt von der Reizbarkeit der Net-

<sup>1)</sup> Habilitationsschrift; Heidelberg 1877. — 2) Proc. Roy. Soc. 27, 354. — 3) F. Zöllner: Das Stalenphotometer (Leipzig, 1879), S. 93.

hant, von der Wellenlänge der Lichtstrahlen und von der Transparenz und ber Absorptionsfähigkeit der wässerigen Bestandtheile des Auges ab, durch welche bie

Fig. 110.

Strahlen zu einem Bilbe auf ber Rethaut vereinigt werben.

Bir bezeichnen für gewöhnlich mit bem Ramen Licht Wirtung folcher bie Strahlen, welche im Stande find, burch Bermittlung ber Rethaut unfere Gehnerven reizen. Obidion gleicher objectiver Beschaffenheit ber Strablen bie Starte diefes Reizes zwischen verfchiebenen Berfonen Menberungen unterworfen finb, fo wird man boch unter bem Lichtmeffer ober Namen Bhotometer ftete nur folde Inftrumente verfteben, burch welche man im Stanbe ift,

quantitative Bergleiche zwifchen folden Strablengattungen anzuftellen, welche vorzugeweise unfere Rethaut Diefer Forderung reizen. genligen nun nach Bollner die radiometrischen Ericheis nungen in Inftverbunnten Räumen, unb zeigen die Figuren 110 und 111 Durchfonitt und Anficht bes auf biefen Erfcheinungen beru-Stalenphotometers. benben In einem Glasgefäße befinbet fich an einem filt bie Sicherheit des Transportes binreichend ftarten Coconfaben bas aus vier Flügeln beftebende Rabiometertreuz. Was ben Stoff und bie Bubereitung ber Flitgel betrifft, fo mar ein befonberes

Augenmerk barauf zu richten, bag bei schnellen Temperaturerhöhungen des Inftrumentes teine regreffiven Bewegungen eintreten, welche Big. 111. bei fcneller Steigerung

fcneller Steigerung bei der Temperatur auf zwei verschiebenen Urfachen ruben. Erftens geben biergu formelle Berichiebenheiten ber beiben Seiten ber Flitgel (a. B. Salbichalen) ober bie Reigung berfelben gur Drehungsare Beranlaffung, indem hierburch bei vorherrichender Emiffion ... ber Gefägwan-Drehungemomente bungen erzeugt werben, welche unter geeigneten Umftanben Reactionswirfungen compenfiren tonnen, die burch Emiffionen an ben Dberflachen ber beweglichen Altigel entfteben und bei photometrischen Apparaten allein als Dag für bie Intensität bes wirtfamen Lichtes benutt werben Bweitens fonnen müllen. aber biefe regreffiven Bemegungen auch burch bie Berfchiebenheit bes Abforptionsunb Refferionevermogens für Barmeftrahlen ber auf beiben Seiten bon ebenen unb parallel ber Drehungsgre befestigten Rabiometerfligeln entfteben. Dies ift a. B. bei blanten Aluminiumflächen ber Fall, welche einseitig mit burchfichtigen Glimmerblättchen belegt finb. Birb ein aus folden Flugeln conftruirtes Radiometer nod außen, 3. B. mit ber Sanb, erwärmt, fo werben bie bon ber inneren Befaftwand ausgehenben buntlen Barmeftrablen von ber mit Glimmer belegten Seite ftarter abforbirt

Olimmerscheibchen beträchtlich schneller als die unbelegte metallische Seite der Flügel und hierdurch überwiegen dis zur Ausgleichung der Temperatur die Emissionsprocesse von den mit Glimmer belegten über diejenigen von den metallischen Oberflächen und es sindet eine Rotation statt, welche der bei leuchtenden Strahlen entgegengesetzt gerichtet ist.

Es muffen folglich bei ber Conftruction eines auf biefen Bewegungen beruhenden Photometers zur Berminderung des störenden Ginflusses plötlicher Temperaturschwankungen die angebeuteten regressiven Bewegungen vermieden werben. Nach mehrfach angestellten Bersuchen hat sich am zweckmäßigsten ein Radiometerfreuz von Glimmer erwiesen, beffen Flächen einseitig mit Ruß überzogen find. Ein solches Rreuz breht sich sowohl unter dem Ginfluß leuchtender als auch bunkler Wärmestrahlen stets nach berfelben Richtung. Wenn man baher bie oben erwähnten absorbirenden Stoffe anwendet, so können Compensationswirkungen der besprochenen Art die photometrischen Messungen nicht stören. Außerbem werden auch jederzeit plögliche und große Temperaturschwankungen des Beobachtungsraumes leicht vermieden werden können, da das Instrument an einem ruhigen, vor starken Erschütterungen geschützten, Orte aufgestellt werden muß, um die Scala zur Ruhe kommen zu laffen. Lettere besteht aus einem treisförmigen Papiercylinder, deffen Umfang in 100 Theile getheilt ift. Inder befindet sich vor einer Deffnung in einer chlindrischen beweglichen Meffingtapsel, beren Rand mm' von dem darunter befindlichen vorspringenden Rand rr' bes oberen Messingstückes getragen wird und auf bemselben leicht gebreht werden kann. Da der Nullpunkt der Scala erst nach längerem Stehen des Instrumentes eine hinreichend feste Lage einnimmt, so ist die Beweglichkeit des Index fur eine Correction des Nullpunktes erforderlich. — Ferner stellt g (Fig. 110) den Durchschnitt eines starkwandigen, auf beiben Seiten mattgeschliffenen Glascylinders bar, theils zur Zerstreuung bes Lichtes, theils zur Absorption bunkler Barmestrahlen. Um diesen Glaschlinder schließt sich von außen ein Messingchlinder, der seitlich eine durch einen Deckel leicht verschließbare, kreisförmige Deffnung p mit einer Platte von Milchglas ober mattem Glase trägt. Alle diese Theile ruben frei beweglich auf der metallenen Basis tt' des Instruments und lassen sich nach oben leicht von dem Instrumente abheben. Am Kopfe bei L trägt das Photo= meter eine Dofenlibelle zur Berticalstellung. Die Zahl ber Scalentheile wächst gemäß den Torsionsgesetzen proportional dem Drehungswinkel, wobei jedoch selbstverständlich darauf zu achten ift, daß nicht mehrere Umdrehungen der Scala unter dem Einflusse des directen Sonnenlichts stattfinden. Es ift baber burchaus nothwendig, das Instrument, wenn es nicht benutzt wird, stets mit verschlossener Deffnung stehen zu lassen.

Da ferner die bestrahlten Flächen des Radiometers bei verschiedener Beleuchstung verschiedene Stellungen zu dem matten Glascylinder einnehmen, so ist es erforderlich, für eine möglichst allseitige und gleichmäßige Beleuchtung desselben zu sorgen. Bei der photometrischen Bestimmung von Kerzen- oder Gasslammen wird dieser Bedingung am leichtesten durch gleichzeitige Beleuchtung von vier Seiten durch vier Flammen entsprochen, deren Verbindungslinien sich im

Rittelpunkte des Instrumentes unter rechten Winkeln kreuzen. Bei Messungen des zerstreuten Tageslichtes, welche namentlich für Photographen von Wichtigkeit sind, kann man den äußeren Messungerslinder durch einen im Innern versilberten conischen Ressector mit nach oben gerichteter Dessung ersezen. Erhält alsbann das Instrument an einem nicht der Sonne zugänglichen Ort seine dauernde Aufstellung, womöglich im Freien unter dem Schuze einer darüber angebrachten Glasglode, so dient dasselbe dem Photographen als ein sehr nügliches Instrument zur sicheren Bestimmung der Expositionszeit. Daß die Temperatur, bei welcher die Beodachtung stattsindet, vermuthlich auf die Empsindlichteit einen Einsluß ausüben wird — wenn auch einen sür die in bewohnten Zimmerräumen vorstommenden Temperaturschwantungen praktisch zu vernachlässigenden —, scheint nach Beodachtungen über die Beränderung des Bacuums durch Erwärmung sehr wahrsscheinlich. Es ist deshalb mit dem Instrumente in passender Weise ein Thermometer in Berbindung gebracht, dessen Stand bei genaueren Messungen notirt werden muß.

Im Allgemeinen ist der heutige Standpunkt der Lichtmessung noch mangelhaft und sind die dis jetzt bekannten Verfahren, die Leuchtkraft einer Flamme zu messen, längst nicht so zuverlässig, als die Wärmemessung.

Zunächst fehlt es an einer überall leicht zu beschaffenden völlig gleichen Lichteinheit; ob das Platinlicht (S. 74) diese Lücke ausfüllen wird, mussen weitere Bersuche lehren.

Sodann ist die Vergleichung zweier Lichtquellen oft sehr erschwert durch die verschiedene Farbe derselben und durch die ungleiche Empfindlichkeit der Augen verschiedener Beobachter. So sindet Charpentier 1), daß ein stärkeres Licht erfordert wird um eine Gesichtsempfindung hervorzurusen als die einmal hervorzerusene zu unterhalten, daß namentlich nach längerem Verweilen in der Dunkelzheit sich das Verhältniß beider Lichtmengen selbst dis auf 1:100 erhebt.

D. E. Meyer?) wandte zur Vergleichung der Farbe des Gas-, Sonnen-, Tages- und elektrischen Lichtes entweder das Verfahren von Vierordt (vergl. S. 88) an, welches aber nur bei einander nahe stehenden Helligkeiten genaue Resultate giebt, da sonst die Spectra zu unrein werden, oder aber es wurde ein Nicol'sches Prisma vor der einen Spalthälste sest ausgestellt, welches das von der einen Lichtquelle kommende Licht empfing. Hinter ihm stand das in einem Areise drehbare Nicol eines Wild'schen Polaristrodometers. Der durch beide Brismen tretende Lichtstrahl trifft dann auf ein rechtwinkliges Glasprisma, das ihn in den Spectralapparat ressectivt. Die zweite Spalthälste wurde entweder direct oder durch Vermittlung eines zweiten rechtwinkligen Prismas von der zweiten Lichtquelle erseuchtet.

Die gefundenen Zahlen enthält die folgende Tabelle; die ersten sind nach der Vierordt'schen, die anderen nach der zweiten Methode erhalten. Das Berhältniß der Helligkeiten im Gelb ist stets gleich 1 gesetzt.

<sup>1)</sup> Compt. rend. 88, 189, 299. — 2) Ztichr. f. angewandt. Elektr. 1879, 320.

													Gaslict	Gaslict ·
			•						,				<b>Tageslicht</b>	Elettr. Licht
Roth	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	1,33	1,20
Gelb $D$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,00	1,00
Grün $oldsymbol{E}$	•	•		•		•	•	•	•		•	•	0,50	0,70
Blau $F$		•			•	•		•	•	•	•	•	0,50	0,65
Biolett G	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	0,31	0,56 bis 0,36

	Gaslicht	Petroleumlicht	Elettr. Licht	Gaslicht		
	Sonnenlicht	Sonnenlicht	Sonnenlicht	Elettr. Licht		
Roth	4,07	3,29 bis 2,12	2,09	1,71 1,88		
Gelb D	1,00	1,00	1,00	1,00 1,00		
Grün $E$	0,43	0,60	0,87	0,35 0,45		
$\mathfrak{Blau}\ F$	0,23	0,26	0,99	0,23 0,37		
Biolett G	0,15	0,15	1,03	0,08 0,13		
Meußerstes Biolett	-		1,21			

Aus den obigen Zahlen ergiebt sich, daß die Helligkeit der Farben im Gasspectrum im Bergleich zu der im Sonnen- oder Tageslicht und elektrischen Licht vom rothen bis zum violetten Ende des Spectrums stetig abnimmt.

Da das Sonnenlicht in den mittleren Theilen des Spectrums beträchtlich heller leuchtet als das elektrische Licht, so muß das elektrische Licht neben dem Sonnenlicht gelb erscheinen; in einem Ritchie'schen Photometer (S. 68) erschien in der That die von dem elektrischen Licht bestrahlte Fläche gegenüber der von der Sonne beleuchteten gelb wie eine Apfelsine. Es ist ferner bemerkenswerth, daß in dem Tageslicht verhältnißmäßig mehr rothes und gelbes und weniger blaues und violettes Licht enthalten ist als im Sonnenlicht.

Senaue Vergleiche wird man somit nur mit dem Spectralapparat auss
führen können; sehr wünschenswerth wäre es, hiermit das Scalenphotometer von Zöllner (S. 100) zu vergleichen. Genaue Messungen sind bis jest nicht aussührbar; für praktische Zwecke wird man wohl vorläufig bei dem Bunsen'schen Versahren (S. 78) stehen bleiben.

## Untersuchung der Brennstoffe.

Bei der Untersuchung der Brennstoffe, namentlich der fossilen, ist zunächst zu berlicksichtigen die Form und Größe der Stücke, die Festigkeit derselben, fremdartige Einmengungen u. dergl. Es ist ferner zur Beurtheilung einer Kohle zu empsehlen, nicht nur eine Durchschnittsprobe zu untersuchen, sondern auch eine Anzahl einzelner, schon äußerlich verschiedener Stücke, um so die Verschiedenheit in der Zusammensetzung festzustellen.

Schenrer-Restner breitete einen Kohlenhausen von etwa 20 000 kg Gewicht gleichmäßig aus, nachdem die größeren Stücke vorher zerkleinert waren; und entnahm hierauf von der ganzen Fläche des Hausens, der 50 qm einschloß, eine Probe von 100 kg. Diese Prode wurde in einer Mühle zerkleinert, die zerkleinerte Substanz ausgebreitet und durch zwei sich kreuzende Linien in vier Portionen getheilt, und die mit den Spitzen zusammenstoßenden Flächen entnommen. Diese Operation wurde so oft wiederholt, bis die Substanz auf etliche Kilogramm sich gemindert hatte, diese nun sorgfältig pulverisitt und mit der Theilung wie vorher sortgefahren, die schließlich eine Probe von 200 g erhalten wurde.

Specifisches Gewicht. Da die Brennstoffe durchweg pords sind, so kann entweder das specifische Sewicht der Substanz selbst, oder der ganzen Stücke mit Einschluß der Poren in Frage kommen. Ersteres kann man passend mit dem von F. Rüdorff dangegebenen Apparat (Fig. 112, a. f. S.) ermitteln. Das Glasgefäß n von etwa 25 ccm Inhalt ist durch einen engen, die Marke s tragenden Hals mit dem Gefäße m von etwa 40 ccm Inhalt verbunden, welches wieder in ein etwa 65 mm langes und 10 mm dickes Glasrohr mit dem Hahn t ausläuft. Das Gefäß n trägt seitlich das Manometer r und oben eine aufgeschliffene Kappe mit dem Glashahn h.

Zur Anstellung eines Bersuches wird das Manometer r zur Hälfte, das Gefäß m nebst Rohr aber bis in das Gefäß n mit Quecksilber gefüllt. Durch Deffnen des Hahnes t wird nun das Quecksilber bis zur Marke s abgelassen, ein

<sup>1)</sup> Dingl. 1879, 232, \*417.

ŧ

passendes Glasrohr in das Gefäß in gebracht, die Kappe bei geöffnetem Hahn A sest aufgesetzt und dieser bann geschlossen. Nun wird burch

Deffnen des Hahnes t so lange Quecksilber abgelassen, bessen Bolum durch Wägung bestimmt wird, dis das Manometer eine Druckverminderung von etwa 0,5 Atm. zeigt. Dann wird ein zweiter Versuch in derselben Weise gemacht, nur wird das Glasrohr in s mit der zu untersuchenden Substanz, deren Sewicht vorher ermittelt ist, gestillt. Hierbei ist darauf zu achten, daß der Stand des Quecksilbers im Manometer genau dersselbe ist wie im ersten Versuch, so daß also der Druck im Innern des Apparates in beiden Versuchen gleich ist. Aus zwei solchen zusammengehörigen Versuchen läßt sich das Volum der verdrängten Luft berechnen.

Bezeichnet man den Abstand der Quecksilberoberstächen im Manometer mit w, den von einem Barometer abgelesenen Luftbruck mit b, so ist b - m = d der Druck, unter welchem sich die Luft im Apparat besindet. Ferner sei q das Bolum des im ersten, q' das Bolum des im zweiten Bersuch abgelassenen Quecksilbers. Mit v und v' sei das gesammte Bolum der Luft im ersten und zweiten Bersuch bezeichnet. Das Bolum des Röhrenabschnittes, in welchem das Quecksilber in dem einen Manometerschenkel steigt, sei x, dann verhält sich v: (v + q - x) = (b - m) : b und v': (v' + q' - x) = (b - m) : b.

Aus diesen beiden Gleichungen folgt, wenn man schließlich (b-m)=d sett:  $v-v'=\frac{(q-q')\,d}{m}$ ; v-v' ist aber das Bolum des zu untersuchenden Körpers. Es läßt sich dieses also aus den Werthen q, q', m und b berechnen.

Bur Bestimmung bes specifischen Gewichtes ganzer Stilde werben dieselben mit einer dünnen Schicht Parassun ober Wachs überzogen, worauf man in bekannter Weise ihr Gewicht an der Luft und im Wasser ermittelt. Der Unterschied beiber specifischen Gewichte giebt Aufschluß über die Porosität der untersuchten Stilde. Immerhin ist sehr wohl zu berüchschigen, daß diese Angaben nur dann die Dichtigkeit der Brennstoffe selbst genan darsstellen, wenn gleichzeitig von dem betreffenden Stilde die Wenge der Asche und ihr specifisches Gewicht bestimmt ist. Dabei ist zu bemerken, daß die Aschensbestandtheile nach dem Berbrennen der Kohle vorausssichtlich eine andere Dichte haben als vorher, um so mehr

Schwefelties in Eisenoryd, Calciumcarbonat in Calciumoryd ober Calciumsulfat übergehen. Die Bestimmung des specifischen Gewichtes ist wohl geologisch wichtig, für technische Zwecke aber unwesentlich.

Bestimmung der eingeschlossenen Gase. Um die in Kohlen eingeschlossenen Sase zu erhalten, bringt Meyer<sup>1</sup>) die Kohlen in kochendes Wasser, kocht weiter um zunächst die mitgerissene atmosphärische Luft zu entsernen und sängt erst dann die entwickelten Sase auf, um sie in der bei der Untersuchung der Sase besprochenen Weise zu untersuchen. Parry<sup>2</sup>) und Thomas<sup>3</sup>) erhitzen Koke oder Brannkohle im luftleeren Raum und saugen die Sase mittels der Duecksilberluftpumpe ab.

Es erscheint noch keineswegs ausgemacht, ob die bisher gefundenen Gase bereits fertig in den Kohlen enthalten sind oder nicht vielmehr erst beim Erwärmen, namentlich wenn dieses unter Wasser geschah, gebildet wurden. Jedenfalls hat diese Untersuchung, vorläufig wenigstens, keinen technischen Werth.

Bestimmung des Wassergehaltes. In der Regel werden zur Bestimmung des Wassergehaltes 1 dis 5 g des Brennstoffs bei 100 dis 110° getrocknet, dis zwei auseinandersolgende Wägungen keine Gewichtsabnahme mehr erkennen lassen 4). Schondorff 5) trocknet die Kohle sogar bei 90°, Richardson 6) bei 100°, Hinrichs 7) trocknet die sein gepulverte Kohle auf einem Uhrglase eine Stunde bei 115°. Regnault 8) meint aber, daß die Wasserbestimmungen bei 100° ungenau seien, sobald die Kohle Thon enthalte, da dieser erst bei Rothglut sein Wasser verliere. Richters 9) bringt zur Bestimmung des hygrostopischen Wassers die sein gepulverte Kohle zunächst unter eine Glocke neben ein Schälchen mit Wasser, läßt bei 15° stehen und trocknet dann bei 100°.

Daß diese gewöhnlichen Trodenmethoben keineswegs genaue Resultate geben, zeigen u. A. folgende Bersuche.

Fein gepulverte Bantorfer Kohle verlor 3 Stunden auf 110° erhigt 1,83 Proc. und wurde in einer Racht über Wasser wieder 2,59 Proc. schwerer. 2,153 g derselben Probe zwischen zwei Uhrgläsern (Fig. 113 a. f. S.) drei Stunden auf 100 bis 105° erhigt, wogen 2,060 g,

nach zweitägigem Stehen an der S	Buft	und	einstündiger	m Erhigen	
auf 1100					2,083
nach weiteren brei Stunden					2,105
zwei Tage über Waffer	• •				2,199
drei Stunden auf 110° erwärmt.					2,129
acht Tage an der Luft					
zwei Stunden auf 1100 erwärmt	• •	• •			2,147

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. II, 5, 144, 407; Dingl. 1871, 201, 461; 1872, 204, 462; 206, 496. — 2) Dingl. 1872, 204, 470. — 3) Chem. News 1877, 249. — 4) Rerl: Probirbuch, S. 131; Stein: Untersuchung der Steinkohlen Sachsens, S. 14. — 5) Ischen. f. B. H. Sal. 1875, 138. — 6) J. pr. Chem. 11, 165; Dingl. 1836, 67, 212. — 7) J. anal. Chem. 1869, 132. — 8) Ann. de min. III, 12, 161. — 9) Dingl. 1870, 195, 320.

2,471 g berfelben Probe auf einem offenen Uhrschälchen zwei Stunden auf 1006 erwarmt wogen 2,428 g

nach einer Stunde auf 1100 .				•		2,435
nach zwei Stunben auf 1100 .		•				2,464
bann eine Racht über Baffer .						2,550
wieder brei Stunben auf 1100						2,473
bann eine Racht über Baffer .						2,559
wieber zwei Stunden auf 1100	•					2,487

Die Kohle hatte also beim ersteren Bersuch zwischen zwei Uhrgläsern troden 78 mg ober 4 Proc., auf dem offenen Uhrglase aber in zwei Tagen 64 mg ober Fig. 113.

2,6 Proc. zugenommen, und zwar wie folgenber Berfuch zeigt durch Aufnahme von Sauerstoff.

4 g derfelben Rohlenprobe wurden in einem Röhrchen brei Stunden lang auf 100 bis 110° erwärmt und dabei 2 Liter trodine, fohlenfäurefreie Luft übergeleitet, die Rohle verlor 1,778 Proc., die übergeleitete Luft aber enthielt:

Waffer						1,844	Proc.	ber	Roble
Rohlenfaure			••			0,125			
Roblenftoff									
Wafferfioff						0,022			

Die Rohle hatte also in den drei Stunden 0,07 Broc. Rohlenwasserstoff und 0,125 Broc. Kohlensäure abgegeben, dagegen 0,262 Broc. Sauerstoff aufgenommen. Wahrscheinlich ist auch ein Theil der Kohlensäure und des Wassers erst durch Orydation der Kohlenbestandtheile gebildet. Bei der Bestimmung des Wassers in den sossillen Brennstoffen ist daher der Zutritt der atmosphärischen Luft auszuschließen oder doch möglichst zu beschränken.

Filtr technische Zwede erwärmt man daher 2 bis 4 g des zu untersuchenden Brennstoffes zwischen zwei Uhrgläsern oder in einem Tiegel mit gut schließendem Dedel zwei Stunden lang auf 100 bis 110° im Luftbade, läßt erfalten und wiegt. Das Trodnen geschieht passend in dem aus starkem Aupserblech hergestellten Rasten ab (Fig. 114), dessen Deffnung o ein Thermometer d trägt, während die Uhrgläser und Tiegel auf das Gestell e gesett werden.

Für wiffenschaftlich genaue Bersuche erwärmt man bas Glasrohr b (Fig. 115) mit ber zu untersuchenden Probe in dem mit Thermometer e versehenen Rupsergefäß a auf 100°, pumpt mittels ber Luftpumpe e die Luft aus, läßt nach einiger

Zeit durch Deffnen des Hahnes f burch pyrogallussaures Rali vom Sauerftoff befreite Luft oder Wasserstoff eintreten, welche burch bas Chlorcalcinmrohr d

Fig. 114,

getrodnet werben und wieberholt biefe Operation noch einige Male. Bequemer ift jeboch bie Anwendung bes Rochleber'ichen Trodenapparates 1). Der Chlinber von Rupferblech B (Fig. 116 a.f. S.) ift mit Paraffin gefüllt und trägt bas Befag aus Gifen ober Glas A, welches Qued. filber enthält. In biefes Quedfilber taucht ein Thermometer und bas Glasrohr C mit ber gu untersuchenben Brobe. Dan leitet nun burch das unten etwas umgebogene Robr b einen langfamen Strom trodnen Bafferftoff ober Roblenfdure ein, bas burch bas Rohr a entweichenbe

Gas aber jum Bergleich burch ein Rohr mit Chlorcalcium ober Schwefelfaure, um burch Wägung beffelben gleichzeitig eine birecte Wafferbestimmung auszuführen.

Fig. 115.

<sup>1) 3.</sup> pr. Chem. 66, 208.

Nach zweistündigem Erwärmen auf 100° ist die Trodnung völlig beendet. Statt bieses Paraffins und Quecksilberbabes tann man natürlich auch ein Luftbad Fig. 116.

1

Fig. 118.

(Fig. 114) nehmen, deffen Dede eine entsprechende Deffnung jum Einfenten des Rohres O hat.

Da die getrodneten Brennstoffe fehr hygrostopisch sind,
so muß man sie bis zur Wägung in einem bedeckten
Gefäß über concentrirter
Schwefelfdure (Fig. 117)
ober über Chlorcalcium, wie
Fig. 118 andeutet, abkühlen
lassen.

Bestimmung ber Roksansbeute. Um bei der Untersuchung von Steintohlen die Roksausbeute zu bestimmen, gluht G. hinrichs 1) 1 bis 2 g derselben in einem Platintiegel 31/2 Minuten über einer Bunfen'schen Flamme, dann 31/2 Minuten über dem Geblase. Letteres Berfahren führt leicht zu Berluften.

Rach Merg 2) werden etwa 5 g Kohle in einen bedeckten Borzellantiegel gebracht, der in einen zur Sälfte mit Thonpulver gefüllten, ebenfalls bedeckten Thontiegel so eingesetzt wird, daß die beiden Wände der Tiegel 1 bis 2 cm von einander abstehen. Der so gebildete Zwischenraum wird mit Holzschlenstlichen ansgefüllt und dann wird der Tiegel im Holzschlenseuer eine Stunde lang der

<sup>1) 3</sup>tfcr. anal. Chem. 1869, 133. - 2) Civiling. 1876, 218.

Rothglühhitze ausgesetzt. Merz erhitzte immer vier solche Tiegel gleichzeitig. Das Berfahren ist unbequem, ungenau und giebt keine der Technik entsprechenden Resultate, da die Erwärmung eine zu langsame ist. Ganz unbrauchbar ist die Koks-bestimmung vor dem Löthrohr 1).

Richters?) mischt 1 g ber fein geriebenen lufttrocknen Rohle mit fein geschlämmtem Quarzpulver. Das Gemenge wird in einen 3 cm hohen und weiten Platintiegel lose eingetragen und bei aufgelegtem Deckel mittels der Flamme eines einfachen Bunfen'ichen Brenners, welche bis zur außersten Spite eine Höhe von etwa 18 cm hat, so lange erhitzt, als noch mit leuchtender Flamme brennbare Gase entweichen. Der Tiegel wird babei so tief in die Flamme ein= gesenkt, daß sein Boben etwa 6 cm von der Brennermundung entfernt ift. Sobald die Gasentwicklung beendigt ift, wird der Kokskuchen vorsichtig auf ein Eisenblech gebracht, so daß er mit seinem unteren Theil auf bemselben ruht. Auf den Ruchen wird nun behutsam ein Gewicht von 0,5 kg gesett. Wird er bei dieser Belaftung zerdruckt, so wird der Bersuch mit einer geringeren Menge, bleibt er ganz, mit einer größeren Menge Quarzpulver und zwar so lange wiederholt bis der Kuchen im Stande ift, noch gerade das Gewicht zu tragen, ohne zerdrückt zu werden. Die Menge des angewandten Quarzpulvers bient als Maßstab für die Backfähigkeit der Kohle. Stark backende Kohlen bedurften z. B. auf 1 g 2,8 g Quarz, hatten also eine Backfähigkeit von 2,8, Sinterkohlen nur 0,8. Durch Wägung wird gleichzeitig die Kolsausbeute bestimmt. — Diese Bestimmung der Backfähigkeit giebt jedoch keine, dem großen Arbeitsaufwand entsprechende Resultate, so daß sie faum noch angewendet wird.

Schondorfs 3) bringt 2 g gepulverte Kohle in einem Platintiegel in eine Bunsen'sche Flamme von 20 cm Höhe und einem stündlichen Gasverbrauch von 150 Liter, und zwar in einem Abstande von 3 cm zwischen Brennermündung und Tiegelboden, bis keine Flamme mehr unter dem Tiegelbeckel heraustritt.

Muck 1) empsiehlt bagegen folgende Regeln. Anwendung von nicht mehr als 1 g Probirgut, bei backender Kohle noch weniger, Flamme nicht unter 18 cm Höhe, dünnes Drahtdreieck, 3 cm Abstand des Tiegelbodens von der Brenners mündung, Tiegel von guter Oberslächenbeschaffenheit und mehr als 30 mm Höhe bei start blähenden Kohlen (gewöhnlich von 40 mm Höhe und 24 mm Bodens durchmesser), Erhizen dis zum völligen Berschwinden jeglicher Flamme zwischen Deckels und Tiegelrand. Zur Beurtheilung des mitunter wichtigen Aufblähungssgrades empsiehlt sich eine Wiederholung der Verkotung bei gelinderer Erhizung.

Aus einer größeren Bersuchsreihe über den Einfluß der Kohlenmenge und der Art des Erhitzens mögen nur folgende Versuche mit der bereits erwähnten Bantorfer Kohle folgen.

0,89 g Kohle im Platintiegel nach Schondorff rasch erhitzt gaben 67,17 Proc. eines blafigen, glänzenden Koks, 2,5 g in derselben Weise behandelt 67,77 Proc. Diesselbe Kohlenmenge mit einer anfangs kleineren Flamme erhitzt gab 69,70 Proc. Koks, im Porzellantiegel aber 80,54 Proc. eines das 3= bis 4 sache Bolum der Kohle einsnehmenden glänzenden Koks.

<sup>1)</sup> Dingl. 1868, 189, 128. — 2) Dingl. 1870, 195, 71. — 8) Zischr. f. B. H. S. Sal. 1875, 137. — 4) Chemische Beiträge S. 14.

Diese Versuche bestätigen lediglich die Erfahrungen von Stein 1), nach benen entgegen der Angabe von Fleck 2), welcher die Backfähigkeit der Kohle direct von dem versügbaren Wasserstoff ableitet, die Elementarzusammensetzung der Kohle keinen Aufschluß über das Backen oder Nichtbacken, sowie die Koksausbente der

Fig. 119.

Kohle giebt. Dieses Berhalten ist wahrscheinlich bedingt durch die verschiedene nähere Zusammensetzung der einzelnen Bestandtheile. Einsluß hat ferner die Art der Erhitzung, die Feuchtigkeit der Kohle u. s. s. Dasselbe wird durch Muck bestätigt. Um daher übereinstimmende Resultate zu erhalten, ist allerdings die peinlichste Einhaltung der angegebenen Umstände erforderlich. Als Dreieck sür den Platintiegel ist ein solches aus Platindraht (Fig. 119) allen anderen vorzuziehen.

Schondorff hat nach den äußeren Merkmalen der freien Oberfläche des erhaltenen Kokskuchen die Kohle in fünf Gruppen getheilt, wie es das folgende Schema angiebt.

Die freie Oberfläche des im Platintiegel aus feingesiebtem Kohlenpulver bergestellten Kokstuchens zeigt sich:

Bei der Backohle ist jedenfalls die Größe der Bolumzunahme zu berück- sichtigen.

. Hilt theilt die Rohlen nach der Roksausbeute folgendermaßen ein:

## Rotsausbeute

Schondorff 3) zeigt, daß diese Eintheilung nicht zutreffend ist, und daß auch die von Gruner 4) nicht den thatsächlichen Berhältnissen entspricht, welcher folgende fünf Gruppen unterscheidet:

<sup>1)</sup> Steinkohlen Sachsens, S. 19. — 2) Dingl. 1866, 180, 470; 181, 48. — 3) Zischr. f. B. H. S. 1875, 149. — 4) Dingl. 1873, 208, 424.

	Roksausbeute	Beschaffenheit der Roks
1. Trocene Rohle mit langer Flamme	50 bis 60 Prc.	Pulverförmig oder gefrittet.
2. Fette <b>R</b> ohle mit langer Flamme (Gastohle)	)	Geschmolzen, fart zerklüftet.
3. Eigentliche fette Kohle (Schmiedekohle)	68 , 74 , }	Geschmolzen, mittelmäßig compact.
4. Fette Rohle mit kurzer Flamme (Kokskohle)	74 , 82 , }	Geschmolzen, sehr compact, wenig zer- klüftet.
5. Magere anthracitische Rohle	82 , 90 ,	Gefrittet oder Pulver.

Gruner 1) empfiehlt die sogenannte Immediatanalyse, nach welcher die Koksausbeute, aschenfrei gerechnet, der Wassergehalt und aus der Differenz die Renge der slüchtigen Stoffe beim Verkoken bestimmt werden. Er glaubt, daß die Steinkohlen, welche den wenigsten Koks geben, auch die geringste Wärme beim Verbrennen entwickeln. Wie weit diese Angabe richtig ist, wird später bei der Theorie der Verbrennung besprochen werden.

In gleicher Weise wie die Koksausbeute der Steinkohlen wird auch das Kohlenausbringen für Torf und Holz bestimmt.

Bestimmung des Aschengehaltes. Diese Bestimmung wird meist in der Art ausgeführt, daß eine Probe des Brennstoffes so lange an der Luft erhitzt wird, bis alles Brennbare verschwunden ist. Nach Muck<sup>2</sup>) wird das die seingepulverte Kohle enthaltende Platingefäß etwa eine Stunde durch eine kleine Flamme und dann allmälig stärker erhitzt. Schneller kommt man zum Ziele, wenn man gleich anfangs die gepulverte Kohle mit Alkohol beseuchtet, denselben abbrennt, und diese Operation mehrmals wiederholt. Um den letzten Rest von Kohle rasch zu verzaschen, sügt Muck abermals etwas Spiritus hinzu, brennt diesen ab und glüht einige Zeit weiter.

Dieses letztere Beseuchten und Abbrennen des bereits fast ganz veraschten Rückstandes beschleunigt allerdings die Berbrennung der letzten Kohlenreste, doch habe ich dabei einige Male einen geringen Berlust beobachtet, der wohl auf die Berslüchtigung von Alkalien oder Kalt mit den Spiritusdämpfen zurückzuführen ist; in der That zeigte die Alkoholflamme die bekannten Färbungen.

Rerl3) erhitzt den gepulverten Rückstand der Verkokungsprobe auf einem sogenannten Röstscherben unter der vom Luftzuge nicht zu stark getroffenen Muffel bis zum völligen Verschwinden der schwarzen Theile.

Regnault 4) meint, ein Gehalt an Schwefeleisen mache das Verhältniß zwischen Asche und aschefreien Bestandtheilen der Kohlen unrichtig. Allerdings ist das aus dem Schwefelties entstehende Eisenoryd leichter, sind aber Carbonate zugegen, so wird dieser Fehler durch Vildung von Sulfat theilweise wieder auszgeglichen:

<sup>1)</sup> Dingl. 1874, 213, 70, 242, 430; 1876, 219, 178. — 2) Steinkohlenasche, S. 12; Chemische Beiträge, S. 21. — 8) Probirbuch, S. 138. — 4) J. pr. Chem. 13, 73, 143; Dingl. 1838, 68, 201.

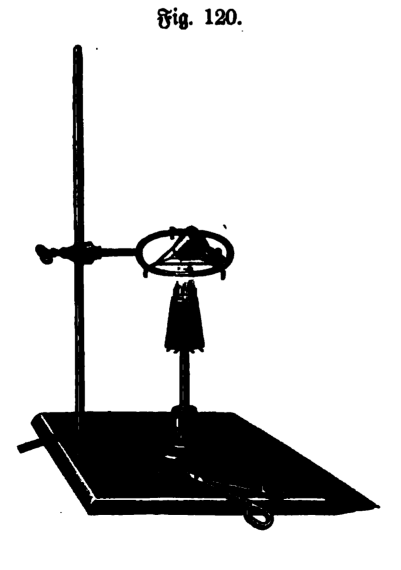
Shem. Tecnologie ber Brenuftoffe.

$$2 \operatorname{FeS}_{2} + 150 + 4 \operatorname{CaCO}_{3} = \operatorname{Fe}_{2} O_{3} + 4 \operatorname{CaSO}_{4} + 4 \operatorname{CO}_{2}$$
  
240 240 400 160 544 176

Böllig genau wird allerdings der Gehalt einer Kohle an unorganischen Bestandtheilen wohl kaum bestimmt werden können, da viele derselben beim Bersaschen verändert werden. So hat Manençon!) in französischen Kohlen folgende Beimengungen gefunden:

- 1. Weißer Anflug: Chlorammonium, Bromammonium, Jodammonium, Arsenigesäure, zuweilen Chloraluminium, selten Chlorberyllium.
- 2. Rother Anflug: Realgar in verschiebenen Zuständen.
- 3. Drange Anflug: Gemische ber unter 1. genannten Stoffe mit Realgar, Auripigment und octaebrischem Schwefel.
- 4. Gelber Anflug: Die vorigen Mineralien aber ohne Realgar.
- 5. Schwarzer Anflug: Arsenik, Ammoniumarsenit, Ammoniumsulfarseniat, Sulfite und Hyposulfite.
- 6. In dunnen Platten: Ammoniak= und Kalialaun, Aluminiumsulfat, Eisensulfat, Ammoniumsulfat, Chlor=, Brom= und Jodammonium, verschiedene Arsenverbindungen, krystallisirter Arsenik, Bleiglanz.

Deutsche Kohlen enthalten oft eingesprengten Kalkspath, welcher in größeren Mengen, namentlich bei gleichzeitigem Vorhandensein von viel Schweselkies, die Erzielung übereinstimmender Aschenbestimmungen dadurch sehr erschwert, daß je nach dem Grade der Erhitzung mehr oder weniger desselben in Aetkalk oder Sulsfat verwandelt wird. In weitaus den meisten Fällen bleibt aber der durch dersartige Beimischungen veranlaßte Fehler in der Aschenbestimmung unter 1/4 Proc.



Bur Ausführung ber Aschenbe= stimmung bringt man nun je nach dem erwarteten Aschengehalt 2 bis 5 g des zu untersuchenden Brennstoffes in die Platinschale ober einen schräg gelegten Platintiegel, wie Fig. 120 andeutet, erwärmt anfangs schwach, daé um und das der Rohle Backen Ber= stäuben zu verhüten, und glüht bann stärker bis die Kohle völlig verbranut ift, so daß zwei auf einander folgende Wägungen basselbe Gewicht angeben. Hat man viele Bestimmungen auszuführen, so wird die Arbeit wesentlich baburch erleichtert, daß man die in Schalen ober Tiegeln von Platin ober Porzellan befindlichen Proben in rothglühende Muffel stellt und von Zeit zu Zeit mit einem Platindraht umruhrt,

<sup>1)</sup> Compt. rend. 86, 491.

bis eine völlige Berbrennung erreicht ift, was rascher ber Fall ift, als auf offener Flamme. Gehr bequem ift namentlich ber Gasmuffelofen von Wiesnegg

Fig. 121.

(Fig. 121), beffen 150 mm lange, 100 mm breite und 65 mm hohe Muffel A aus Chamotte burch bie fünfflammige Gaslampe mit berftellbaren flachen Auffägen leicht auf Rothglut gebracht werden tann. Der Dedel B wirb nur lofe vor bie Muffel gefett. Die awifchen Muffel und Chamottemantel aufsteigenben Bale, entweichen burch ben Schornftein S.

Eine Schmelzprobe der Afche vor dem Löthrohr gibt Anhaltspunkte über das Berhalten derfelben auf dem Roft.

Wird eine Analyse derfelben ausgeführt, so gibt die in befannter Beise festgestellte Zusammensegung berfelben die erforderlichen Aufschlusse.

Bestimmung bes Schwefels. Nach Lassaigne 1) tocht man bie zu untersuchende Probe mit Königswaffer und berechnet die Menge des vorhandenen Schweselkiefes aus der bei der Fällung mit Ammoniat erhaltenen Menge Eisensornd. Das Berfahren ift völlig unbrauchbar.

Fled ") übergießt die feingeriebene Rohle in einem Rolben mit einer Lösung von dichromsaurem Ralium, fügt unter sortwährendem Erwärmen bis nahe zum Rochen so lange Salpetersäure hinzu, bis die Rohle völlig orndirt ist, filtrirt, fällt mit Chlorbarnum und berechnet den Schwefel aus dem erhaltenen schwefel-sauren Barnum.

Stein 3) fand bereits, daß hierbei mit dem schweselsauren Barhum ftets Chromoryd niederfällt. Er tocht baber die Probe mit Salzsäure und chlorsaurem

<sup>1)</sup> Dingl. 1843, 87, 302. — 2) Steintohlen Deutschlands, S. 214. — 5) Steins tohlen Sachiens G. 9.

Kalium bis zur völligen Oxydation, dampft die überschüssige Säure größtentheils ab und fällt mit Chlorbaryum.

Pearson 1) übergießt die auf Schwefel zu prüsende Probe in einer bedeckten Schale mit reiner Salpetersäure und fügt allmälig chlorsaures Kalium dis zur völligen Oxydation hinzu. Croßley 2) kocht mit Salpetersäure unter Zusat von etwas salpetersaurem Kalium.

Carius<sup>3</sup>) schmilzt die auf Schwefel zu untersuchende Probe mit Salpeters säure von 1,5 specif. Gewicht in ein Glasrohr ein, erhist und bestimmt die gesbildete Schwefelsäure in bekannter Weise. Das Verfahren ist genau, für Brennsstoffe aber zu lästig.

Calvert 4) kocht die gepulverte Kohle 20 Stunden lang mit einer schwachen Sodalösung um die Schwefelsaure auszuziehen, wäscht aus und kocht dann mit Königswasser. Beim Kochen der dadurch erhaltenen Lösung ist darauf zu sehen, daß sich kein basisch schwefelsaures Eisenoryd ausscheidet, andererseits darf aber auch nicht zu viel Salpetersäure zurückbleiben, da sonst ein Theil des schwefelsauren Baryums nicht ausfallen würde. Beim Schwelzen mit Salpeter hat Calvert stets zu wenig Schweselsäure gefunden. Dagegen zeigt A. Bradbury 3), daß der im Kots enthaltene Schwesel nur zum Theil in Form von Schweselsäure und Schweselsen in demselben sich sindet, zum größeren Theil ist er mit Kohlensstoff verbunden im Kots anzunehmen und in dieser Form ist er weder durch Salzsäure, noch durch Salpetersäure demselben zu entziehen und gelingt seine vollsständige Bestimmung nicht durch wiederholtes Kochen des auss Feinste gepulverten Kots mit Königswasser und Kaliumchlorat, da dieser nach der Behandlung mit dem Säuregemisch noch immer etwas Schwesel enthält.

Nach Beubant, Daguin und Rivot 6) wird die Probe mit reiner Kalislauge erwärmt, mit 2 Bolumen Wasser versetzt und dann wird Chlor eingeleitet. Nun wird angesäuert, der Chlorüberschuß durch Erwärmen entfernt und mit Chlorbaryum gefällt. Auch dieses Verfahren eignet sich nicht für Brennstoffe.

Kolbe<sup>7</sup>) erhitzt die auf Schwefel zu prüfende Substanz mit chlorsaurem Kalium und Soda, Debus<sup>8</sup>) mit chromsaurem Kalium und Soda, Russel<sup>9</sup>) mit Duecksilberoxyd und Soda; die gebildete Schwefelsäure wird mit Chlorbaryum gefällt.

Eschka 10) erhitzt eine Stunde lang 1 g der zu untersuchenden Kohle mit 1 g Magnesiumoryd und 0,5 g Soda in einem schief liegenden Platintiegel bei Luftzutritt unter öfterem Umrühren, reibt den erkalteten Rückstand mit 1 g salpetersaurem Ammonium zusammen, glüht mit aufgelegtem Deckel 5 bis 10 Misnuten, löst in 200 com Wasser, verdampft auf 150 com, filtrirt, versetzt mit

<sup>1)</sup> Zeitschr. anal. Ch. 1870, 271. — 2) Das. 1863, 95. — 3) Annal. d. Chem. 136, 129. — 4) Dingl. 1871, 202, 105. — 5) Chem. News 38, 147. — 6) Journ. pr. Ch. 61, 135. — 7) Suppl. z. Handwörterb. d. Chem. S. 205. — 8) Annal. d. Chem. 76, 90. — 9) Journ. pr. Chem. 64, 230. — 10) Dingl. 1874, 212, 403.

Salzsäure und fällt mit Chlorbaryum. Fresenius 1) löst die Masse, statt sie mit salpetersaurem Ammonium zu glühen, in bromhaltiger Salzsäure.

In gleicher Weise mischt Stock?) die Kohle mit gleichen Gewichtstheilen Kalkhydrat, trocknet und erhipt unter Umrühren dis zur Rothglut dis alle Kohle verbraunt ist. Nun wird salpetersaures Ammonium und Wasser zugesetzt, gestrocknet, geglüht, in Salzsäure gelöst und mit Chlorbaryum gefällt.

Dunnington<sup>3</sup>) mischt die zu untersuchende Kohle mit 15 Thln. eines geschwolzenen Gemisches von 202 Thln. Salpeter und 53 Thln. kohlensaurem Ratrium, dann mit 15 Thln. Magnesiumcarbonat, schmilzt im bedeckten Platintiegel, zieht die Schwelze mit Wasser aus, säuert mit Salzsäure an und füllt mit Chlorbaryum. Nach Kerl<sup>4</sup>) mischt man dagegen 1 g mit 16 g Chlornatrium, 8 g Salpeter und 4 g kohlensaures Kalium, löst in Wasser, säuert mit Salzsäure an, verdampft zur Abscheidung der Kieselsäure zur Trockne, löst wieder und fällt mit Chlorbaryum.

Wenn auch bei diesen letzteren Methoden durch die verschiedenen Zusätze die Heftigkeit der Oxydation erheblich gemäßigt ist, so treten doch sehr leicht Verluste ein. Ueberdem gestatten die disher besprochenen Versahren keine Trennung des sogenannten schädlichen Schwesels, d. h. desjenigen, der bei der Verbrennung als Schwessigsure entweicht, von demjenigen, welcher in der Asche zurückleibt. Um dieses zu erreichen muß der Schwesel der gassörmigen Verbrennungsproducte bestimmt werden.

Rollet 5) führt zu diesem Zweck den Schwefel zunächst in Schweselwasserstoff über. Der in einem Gefäße A (Fig. 122, a. f. S.) aus reinem Zink und verdlinnter Schwefelfaure entwickelte Wafferstoff streicht burch brei Waschflaschen. Die erfte B berfelben enthält eine Auflösung von essigsaurem Blei, die zweite C eine Auflösung von Silbernitrat, jedoch so verdünnt, daß ein Niederschlagen des überschüssigen Silbers als metallisches Silber vermieden wird; die dritte Flasche D enthält reines Wasser, um die aus der zweiten Flasche mitgerissenen Substanzen zuruckzuhalten. Die zu verwendende Rohlenfäure wird bargestellt aus fohlensaurem Kalk ber Flasche E und sehr verdüunter Salzsäure der Flasche F, die jedoch möglichst frei von Schwefel sein muß. Sie wird im richtigen Berhalt= niß in der zweiten Waschflasche C mit dem Wasserstoff gemischt. gemisch wird nun durch Glasröhren, welche mit nicht vulkanisirten Kautschukschläuchen verbunden sind, in eine Porcellanröhre G von 25 mm lichter Weite, in deren Innerem sich die zu untersuchende Substanz befindet, geleitet. Die Porzellanröhre ist mit zwei einfach durchbohrten Korkpfropfen verschlossen und verkittet. Der Dfen besteht, wie ber Querschnitt Fig. 123 zeigt, aus zwei ausge= hauenen und mit Rupferblech belegten feuerfesten Steinen S, welche von zwei verschiebbaren kupfernen Stativen getragen werden, um die Bobe des Ganzen

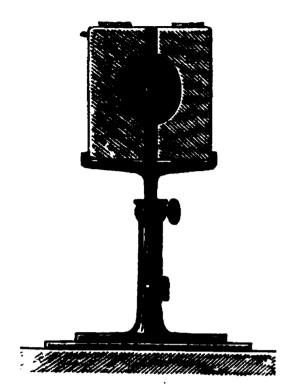
<sup>1)</sup> Zeitschr. anal. Ch. 1878, 497. — 2) Bolley, Untersuchungen S. 534. — 3) Americ. Chem. 1876, 83. — 4) Probirbuch S. 132. — 5) Dingl. 1879, 233, 125.

Fig. 122.

•

reguliren zu können. Das Erhitzen geschieht durch ein Fächergebläse mit Leuchtzas. Die Berbrennungsgase streichen zuerst durch einen kleinen Ballon H, wo sich der größte Theil des Wasserdampses absetzt, der sich während der Operation gebildet hat und gehen von dort durch eine Lösung von Silbernitrat in den Cylinder I, wo sich der in der zu untersuchenden Substanz vorhanden gewesene Schwefel als Schwefelsilber niederschlägt. Die Silberlösung, welche sehr häusig gebraucht

Fig. 123.



Die Silberlösung, welche sehr häusig gebraucht werden kann, wird dargestellt durch Auflösung von 16 bis 18 g Silbernitrat in 11 Wasser und nachherige Neutralisation mit Ammoniak; derselben wird dann noch wieder 1 bis 2 Proc. Salpetersäure zugesetzt, um sie schwach sauer zu machen.

Bei der Ansführung der Bestimmung werden etwa 0,5 g der zu untersuchenden Kohlen oder Koks in einem Platinschiffchen in das Porzellansrohr gebracht. Dann leitet man durch entssprechende Hahnstellung ein Gemisch von 3 Thln. Wasserstoff und 1 Thl. Kohlensäure durch das Rohr und erhist zum Glühen. Ist nach etwa 2 Stunden die Kohle völlig verbrannt, so silstrirt man das gebildete Schweselsilber ab und berechnet daraus den Schweselgehalt. Da die bei der Bers

brennung sich bildenden theerigen Bestandtheile, welche sich in dem kälteren Theil der Röhre ansetzen, Schwesel zurlichalten, so muß darauf Bedacht genommen werden, den kalten Theil der Röhre iso kurz wie möglich zu halten; gleichzeitig wird derselbe mit Porzellanstücken ausgesüllt, um die theerigen Bestandtheile zu-rückzuhalten. Am Ende der Operation, d. h. wenn kein Kohlenstoff mehr in dem Schisschen vorhanden ist, erhitzt man die Röhre nach und nach stärker, um die theerigen Bestandtheile zu verbrennen oder zu zersetzen.

Borzuziehen ist die Berbrennung im Sauerstoff. Warren 1) läßt die hiers bei gebildete Schwesligsäure von einer Schicht Bleisuperoryd absorbiren, Brügelsmann 2) von einer Schicht Kalk, in welchem dann die Schweselsäure bestimmt wird. Mixter 3) verbrennt in bromhaltigem Sauerstoff; sein Apparat ist aber unbequem. Besser ist der Vorschlag von Sauer 4). Zur Bestimmung des Schwesels in Kols wird die Probe mit einem Schisschen d (Fig. 124, a. s. S.) in ein Versbrennungsrohr gebracht und dieses erhist während Sauerstoff hindurchgeleitet wird. Die Verbrennungsgase streichen durch den Absorptionsapparat c, welcher broms haltige Salzsäure erhält. Die dadurch gebildete Schweselsäure wird mit Chlorsbaryum gefällt.

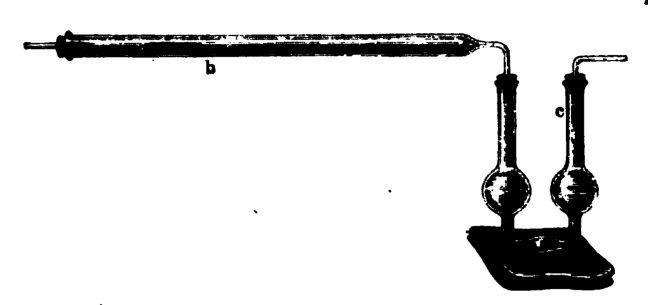
Fitr flüchtige Brennstoffe soll ber in Fig. 125 (a. f. S.) dargestellte Apparat verwendet werden. Zunächst wird die etwas verengte Stelle b des Verbrennungsrohres zum starken Glühen erhitzt, dann durch das Rohr x Sauerstoff zugeführt, die zu

<sup>1)</sup> Zeitschr. anal. Ch. 1866 \*169. — 2) Das. 1876, 1 und \* 76. — 8) Das. 1873, \*212. — 4) Das. 1873, \*32 u. 178.

untersuchende Probe im Schiffchen d erhitzt, so daß die entwickelten Gase bei b verbrennen. Die gebildeten Verbrennungsgase streichen durch die bromhaltige Salzsäure des Absorptionsapparates y. Schließlich führt man durch das Rohr z von a aus einen Strom Sauerstoff ein um die Gase zu verdrängen und den im Schifschen gebliebenen Rückstand zu verbrennen.

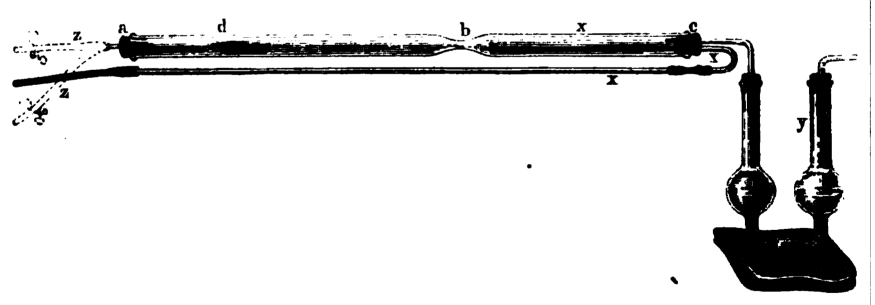
Diese Methode ist gut, doch wende ich ausschließlich den in Fig. 124 absgebildeten Apparat an, bringe jedoch in den vorderen Theil des Rohres vor das

Fig. 124.



Schiffchen b eine etwa 8 cm lange Schicht mit etwas Platinschwarz gemischten Asbest, der durch zwei in dünnes Platinblech gehülte Asbestpfropsen eingeschlossen ist. Etwa nicht völlig verbrannte theerige Produkte werden durch Vermittelung dieser Schicht von glühendem Platinasbest leicht vollständig orydirt, so daß bei einiger Vorsicht Verluste völlig ausgeschlossen sind. Der vordere frei gebliebene Theil der Röhre wird nach jedem Versuch mit wenig Wasser ausgespült, dieses

Fig. 125.



mit der bromhaltigen Salzsäure gemischt und die gebildete Schwefelsäure mit Chlorbarnum gefällt. 233 Thle. schwefelsaures Barnum entsprechen 32 Thle. Schwefel.

Nach Beendigung des Versuches wird der durchbohrte Stopfen am Ende des Rohres gelöst, das Schifschen herausgenommen und die zurückgebliebene Asche geswogen. Man erhält damit eine Controle der ersten Aschenbestimmung. Ferner bestimmt man den Gehalt dieser Asche an sogenanntem unschädlichen Schwesel,

welcher fast ausschließlich als Schwefelfaure barin enthalten ift. Beibe Bestimmungen zusammen geben ben Besammtichwefel.

Bestimmung des Stickftoffes. Nach Dumas bringt man in die 70 bis 80 cm lange Berbrennungsröhre ab (Fig. 126) eine 12 bis 15 cm lange Schicht Ratriumbicarbonat, dann 4 cm Rupferoryd, darauf das innige Gemenge von 0,5 bis 1 g des Brennstoffes mit Aupferoryd, nochmals eine Schicht Aupferoryd und

schließlich eine etwa 15 cm lange Schicht von Rupferbrehspänen. Run verbindet man bie im Berbrennungsofen liegende Röhre mit bem Gasleitungerohre cf, und erhipt bas lette Ende b jum Gluben, fo bag bie burch Berfetung bes Bicarbonates frei geworbene Rohlenfaure bie atmofpharifche Luft völlig verbrangt. gefcheben, werben fomit bie entweichenben Gasblafen von Ralilauge vollig abforbirt, fo unterbricht man bie weitere Berfetjung bes Bicarbonates, bringt über bas Basentwidelungerohr ben getheilten Glaschlinder C, welcher mit Quedfilber und einigen Cubitcentimetern Ralilauge gefüllt ift und erhitt nun bas Berbrennungerohr von vorn beginnend und langfam nach binten vorschreitend. Die Berbrennung beendet, fo glüht man auch ben Reft bes Bicarbonates, um ben fammtlichen Stidftoff aus ber Röhre in ben Degenlinder übergutreiben. Nachbem bie Ralilange alle mit bem Stidftoff vermischte Roblenfaure absorbirt hat, bas Bolum des in dem Degenlinder befindlichen Gafes nach mehrftunbigem Steben fich nicht mehr verringert, bebt man ben unten verschloffenen Cylinder beraus, was paffend burch Unterschiebung eines Schalchens geschehen tann, und taucht ibn fo tief in einen weiten Cylinder mit Baffer, bag biefes nach bem Berunterfallen bes Quedfilbers und ber Ralilauge außen und innen gleich hoch fteht und lieft unter Berudfichtigung ber Temperatur bie Menge bes erhaltenen Stidftoffes ab (f. Basanalnfe).

Statt bes in Fig. 126 und 127 abgebildeten Liebig'ichen Rohlenofen wird man überall, wo Leuchtgas zur Hand ist, einen ber in Fig. 129 und 135 angesgebenen Berbrennungsofen anwenden.

Diefes Berfahren ift zwar mehrfach abgeändert 1), es ift aber immer etwas weniger bequem, als bas folgende von Barrentrapp und Will, welches bei

<sup>1)</sup> Frefenius, Quantitative Analyje, 6. Auflage Bb. 2, G. 57.

gleicher Genauigfeit baber meift vorgezogen wirb. Man bringt in bas binten jur Spige ausgezogene Berbrennungerohr a (Fig. 127) erft etwas ftidftofffreien Ratrontall, bann bas Gemifch von Natrontall mit etwa I g bes fein gepulberten Brennftoffes, fullt bas Rohr bis auf etwa 4 cm mit reinem Natrontalt nach unb fest einen loderen Asbestpfropf vor, bamit fein Ralt burch bie entwidelten Gafe mitgeriffen wirb. Run verbindet man mit dem in einem Berbrennungsofen liegenden Rohr mittels eines gut ichliegenben Rortes & bas Salgfaure von

Fig. 127.

1,07 fpecif. Bem. enthaltenbe Absorptionsgefäß b, und erhipt bas Robr von born anfangend und langfam nach binten fortichreitenb. 3ft bie Berbrennung beenbigt, bort somit bie Gasentwickelung auf, fo bricht man bie Spite bee Berbrennungsrobres ab und faugt etwas Luft burch ben Apparat, um fomit auch ben letten Reft bes gebilbeten Ammonials in die Saure gu flihren. Best entleert man die faure Fluffigfeit in eine gewogene Schale, verbampft vorfichtig jur Trodne und wiegt ben erhaltenen Salmiat; 53,5 mg beffelben entsprechen 14 mg Stidftoff. Sicherer ift es allerdings, die noch nicht völlig gur Trodne verbampfte Fluffigfeit mit Aberschlissigem Platinchlorib gu verfegen, völlig gur Trodne gu verbampfen, mit einem Gemifch von 2 Thin. Altohol und 1 Thi. Aether auszuziehen und aus

bem fo erhaltenen Blatinfalmiat ben Stidftoff gu be-

rechnen.

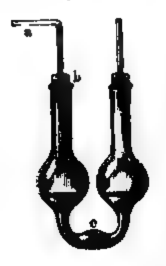


Fig. 128.

Für alle technischen Zwede ift es vorzuziehen, bas Ammoniat nach Beligot alfalimetrifch zu bestimmen. Bu biefem Brede fullt man in ben Abforptiones apparat (Fig. 128), ber mittele bes Glasrohres ab mit bem Berbrennungerohr verbunden ift, 50 com Rehn-Ift die Berbrennung beenbigt, fo telnormalfäure. titrirt man mittele Behntelnormalalfali gurud. Seber Cubitcentimeter Alfali, ber jest weniger gebraucht wirb, entfpricht 1,4 mg Stidftoff. Da bei biefen Beftimmungen nicht felten ftart gefarbte Stoffe mit übergeben, welche bie Erfennung ber Enbreaction febr erfcmeren, fo empfiehlt es fich, wie fcon Stein 1) borge-

ichlagen, amifchen Berbrennungerohr und Abforptionsapparat ein Relbchen mit

<sup>1)</sup> Steintohlen Cachiens G. 8.

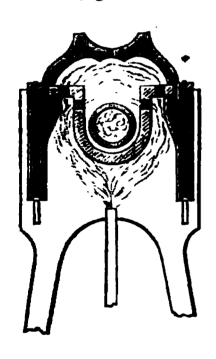
etwas Kalilauge einzuschalten. Nach Beendigung der Verbrennung saugt man langsam Luft durch den Apparat und erhitzt das Kölbchen zum Sieden, so daß nunmehr das reine Ammoniak von der Säure in dem Absorptionsapparate aufsgenommen wird.

Hat man chlorfreien Natronkalk angewendet, so kann man durch Ausziehen des Rückstandes mit Wasser, Ansäuern mit Salpetersäure und Fällen mit Silbernitrat auch den Chlorgehalt des Brennstoffes bestimmen.

Bestimmung des Kohlenstoffs und Wasserstoffs. Cairns 1) bestimmt nach dem Verfahren von Elliot 2) den Kohlenstoffgehalt der Kohlen durch Oxydazion mit Chromsäure und Schwefelsäure und Absorption der Kohlensäure durch Natronkalk. Das Versahren ist in keiner Beziehung empfehlenswerth. Jedensfalls ist die Verbrennung der Probe im Sauerstoffstrom vorzuziehen.

Glaser\*) empsiehlt hierfür den in Fig. 129 (a. f. S.) abgebildeten Apparat. Zwei eiserne Träger, die auf einer eisernen Platte zu Enden einer Anzahl Gasbrenner angeschraubt sind, tragen zwei parallellausende unter sich verbundene Eisenschienen, senkrecht über diesen sind zwei Eisendrähte in die Träger eingezogen. Die oben und nuten mit Rinnen versehenen Thonplatten können leicht zwischen Schienen und Draht eingezogen werden, und dienen als Träger für die Eisenstücke, welche die Rinne zur Aufnahme des Verbrennungsrohres bilden. Die durchlöcherten Thonbeckel concentriren durch ihre eigenthümliche Form die Hise auf das einliegende

Fig. 180.



Glasrohr, wie der Durchschnitt (Fig. 130) andeutet. Die Berbrennungsröhre (Fig. 131 a. S. 125) enthältzwischen zwei Kupferdrahtnetzen bei a und b gekörntes Kupfersorzh, von b bis c eine orydirte Kupferspirale, von a bis d das Platinschifschen mit der Kohlenprobe, endslich bei d eine an einem Draht befestigte metallische Kupferspirale. Nach dem Einlegen der Röhre in den Dsen verbindet man durch Gummistopfen den vorderen Theil des Rohres mit einem Chlorcalciumrohr, den hinteren mit den Reinigungssund Trockenapparaten. Bon diesen enthält das Waschgefäß a (Fig. 129), welches durch den Schlauch d mit dem Sauerstoffgasometer, und das Gesäß a1, welches durch den Schlauch l mit dem mit atmosphärischer Luft gesüllten Gasometer verbunsden ist, Kalilauge, die Gesäße b und b1 Natronsalt

und obenauf Chlorcalcium. Das Chlorcalciumrohr cc führt durch das Glassrohr g und den Schlauch f sowohl Sauerstoff als gereinigte Luft zum Bersbrennungsrohr. Vor Aussührung einer Analyse heizt man die Röhre im Bersbrennungsosen an und läßt dann im trocknen Luftstrom erkalten. Die zu untersuchende Probe wird hierauf im Platinschifschen eingeführt, und der vordere Theil der Röhre mit den gewogenen Absorptionsapparaten verbunden. Das

<sup>1)</sup> Dingl. 1872, 203, 470. — 2) Daf. 1870, 195, 91. — 3) Zeitschr. anal. Chem. 1870, \*393.

Fig. 129.

Ralischusrohr des Liedig'schen Kohlensäureapparates steht mit dem Aspirator B in Berbindung. Nachdem der Glashahn des Trockenapparates geschlossen ist, wird der Hahn des Aspirators geöffnet und der vordere Theil des Berbrennungsrohres sowie die Rupferspirale am hinteren Ende zum schwachen Rothglühen erhist; hierauf öffnet man den Hahn des Trockenapparates und läst einen sehr schwachen Sauerstoffstrom eintreten, der indes vollkommen von der Aupserspirale in de ausgenommen wird und bloß verhindern soll, das in diesen Theil der Röhre Berbrennungsprodukte gelangen. Die Erhisung der Substanz geschieht nun je nach



bem Grade der Flüchtigkeit entweder direct oder durch strahlende Wärme, wobei die Temperatur durch Auflegen oder Abnehmen des Deckels leicht geregelt werden kann. Wenn sich schließlich nur noch Kohle im Platinschifichen befindet, so läßt man die Kupferspirale erkalten und einen stärkeren Sauerstoffstrom eintzeten, der die Berbrennung vollendet und das reducirte Kupfer wieder in Oxyd verwandelt. Diese Oxydation wird im Luftstrome vollendet, dann werden die Glashähne gesichlossen, die Absorptionsapparate abgenommen und gewogen.

Statt diefes Ofens tann man auch ben allerdings weniger bequemen Holztohlenofen, Fig. 127, verwenden, oder aber den in jeder Beziehung vorzüglichen Ofen von A. W. Dofmann '), welcher mit seinen Thonbrennern in Fig. 132 abgebildet

Tig. 132.

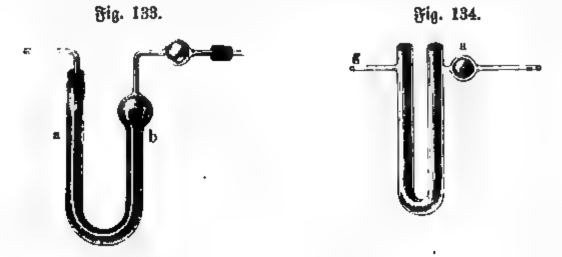
Bon Ropfer ") wurde vorgeschlagen, die organischen Stoffe in einem furzen, theilweife mit Platinasbest gefüllten Rohr mittels Sauerstoffgas zu verbrennen.

ift. Ebenso nimmt man mit Bortheil ftatt bes magerechten Chlorcalciumrohres bas Uförmige ab (Fig. 133, a. f. S.), ober aber die von Bolhard empfohlene Form Fig. 134.

<sup>1)</sup> Annal. d. Chem. 117, \*89. — 2) Beitschr. anal. Chem. 1878 \*1.

Für die Untersuchung von Brennstoffen ziehe ich dagegen den in den Figuren 135 und 136 in Borderansicht und Schnitt in 1/3 natürlicher Größe abgebildeten Apparat vor.

Die beiden Seitenbleche b und p sind unten mit der Bodenplatte, oben burch zwei starte Drahte u mit einander verbunden, gegen welche sich die Thonssille s oben anlegen, welche unten in der auf beiden Seiten angebrachten Rinne r

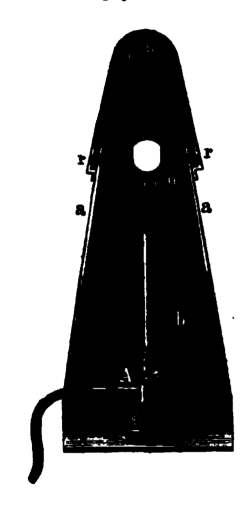


stehen. Daburch werden in bekannter Weife die Flammen der untergestellten Brenner, welche durch die beiberfeits angebrachten Bleche a gegen Zugluft geschützt Fig. 135.

sind, gezwungen, das in der offenen, halbrunden Blechrinne O liegende Berbrennungsrohr völlig zu umgeben. In der Mitte ist die Rinne durch eine einfache Unterlage gestützt. Das an beiden Seiten offene Berbrennungsrohr (Fig. 137) enthält zwischen den beiden, in sehr bunnes Platinblech eingehüllten Asbestpfropfen a eine Schicht n körniges Aupferoryd. Rach dem Einschieben des Platinschiffchens m mit der zu untersuchenden Probe wird das eine Ende u mit dem Sauerstoffgasometer, das andere w aber hirect mit dem Chlorcalciumrohr verbunden.

Bor Anfang einer Versuchsreihe legt man das Verbrennungsrohr in die Blechrinne O, stellt die feuerfesten Steine oben gegen die Stangen u (Fig. 135) und

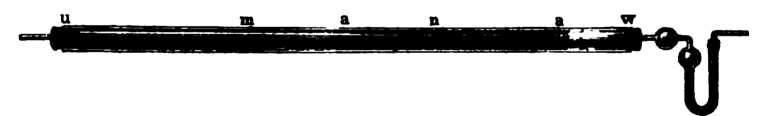
Fig. 136.



erhitt die Kupferorydschicht durch die mit 3 oder 4 Flach= brennern versehene Lampe B (vor welcher in der Abbildung das Schutblech a der Deutlichkeit wegen fortgelaffen ift) zum Glüben, mährend für bie andere Hälfte des Rohres ein einfacher Bunsenbrenner A Man leitet etwa 10 Minuten lang einen Strom atmosphärischer Luft, welcher burch eine Flasche mit Kalilauge und eine solche mit concentrirter Schwefelsäure gegangen ift, burch bas Rohr und läßt es dann in diesem Luftstrom erkalten. wird ber Stopfen u gelöft, und die unter Luftab= schluß (S. 108) bei 1000 getrodnete Probe (etwa 300 mg) mit bem Platinschiffchen eingeschoben, ber Stopfen sofort wieder eingesetzt und auf der anderen Seite das Chlorcalciumrohr eingeschoben. Mit dem Chlorcalciumrohr verbindet man noch ein kleines U= rohr, welches Glasperlen und einige Tropfen Schwefelfäure enthält, mit dem Chlorcalciumrohr zusammen gewogen wird und bestimmt ift, die letten Spuren Wasser zurlichzuhalten. Dann folgt ber Liebig'sche Rali-

apparat (Fig. 138), welcher soweit die Schattirung reicht, mit reiner Kalilauge von 1,3 bis 1,35 specif. Gew. gefüllt ist, und an dem Ende b ein Schwefelsäure-

Fig. 137.

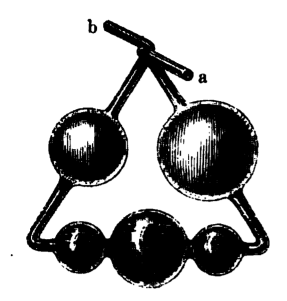


röhrchen trägt, welches wie das oben erwähnte die Feuchtigkeit zurückzuhalten hat; es wird mit dem Kaliapparate zusammen gewogen. Schließlich folgt ein nicht gewogenes Rohr mit Chlorcalcium oder etwas Schweselsäure, um zu verhüten, daß von dem folgenden Luftsauger (als welchen man natürlich jede beliebige mit Heber versehene Flasche verwenden kann) Feuchtigkeit zu den gewogenen Röhren dringen kann.

Man bringt nun die Aupferorydschicht mittels der Lampe B zur Rothsglut, läßt dann einen langsamen Strom Sauerstoff in das Verbrennungsrohr eintreten, welcher eine Flasche mit Kalilauge und eine solche mit concentrirter Schwefelsäure durchstrichen hat, und erhitzt das Platinschiffchen mittels der eins sachen Bunsenslamme, vom hinteren Ende anfangend und nach vorn allmälig vorschreitend die alles Vrennbare verschwunden ist. Nun sperrt man den Sauersstoffstrom ab und läßt mit Kali und Schwefelsäure behandelte Luft eintreten,

nimmt nach einigen Minuten Chlorcalcium= und Kaliapparat ab und wiegt. Inzwischen löscht man die Flammen und läßt das Rohr in demselben Luftstrom abkühlen. Nur sehr schwer verbrennliche Kohlen erfordern schließlich statt des

Fig. 138.



einfachen Bunsenbrenners einen gewöhnlichen Dreis brenner zum Erhitzen bes Platinschiffchens.

Hat man nach Beendigung der Verbrennung die Absorptionsröhren und die im Schiffchen zurücksgebliebene Asche gewogen, so ist der Apparat sofort zur zweiten Analyse fertig. Ich glaube daher den Ofen als sehr handlich, billig und sparsam im Gas-verbrauch empfehlen zu dürfen.

Es ist noch zu bemerken, daß das Vorlegen eines Silberbleches oder einer Aupferspirale wegen des geringen Chlor= und Stickftoffgehaltes über-flüssig ist. Bedenklicher ist der Schweselgehalt der Steinkohlen, welcher als Schwesligsäure und

Schwefelsäure entweichen und bas Chlorcalcium und selbst die Kalilauge verunreinigen und beschweren soll. Nach meinen Erfahrungen ift ein solcher Fehler nicht zu befürchten, namentlich wenn man den vorberen Theil der Rupferorydschicht nur zur schwachen Rothglut erhitt. Bei ber Berbrennung von 300 mg einer Kohle mit 2,6 Proc. schädlichem Schwefel waren z. B. die aus dem Verbrennungsrohre, welches bereits zu wenigstens 20 Kohlenanalysen gedient hatte, entweichen= den Gase völlig frei von derartigen Schwefelverbindungen, diese somit vom Rupferoryd zurückgehalten. Es genügt baher nach 20 ober 30 Berbrennungen neues Rupferoryd zu nehmen, ober boch bas alte burch heftiges Glühen im hefsi= schen Tiegel, etwa unter Mitwirkung von kohlensaurem Ammoniak, wieder brauchbar zu machen. Nur bei stark schwefelhaltigen Kohlen, z. B. Anthracit, burfte es sich empfehlen, eine Schicht dromsaures Blei ober geschmolzenes bichromsaures Kalium vorzulegen, diese aber bei der Berbrennung nur schwach zu erwärmen. Schwieriger ist der Fehler zu vermeiden, welcher durch Zersetzung etwaiger Carbonate entsteht. Können diese zugegen sein, so wird eine Probe der Kohle in einem Rochfläschchen mit Wasser übergossen, bann werden einige Tropfen Salz= fäure zugesetzt und die beim Rochen entweichenden Gase auf Rohlensäure geprüft, welche erforderlichen Falls quantitativ bestimmt wird.

Da die directe Bestimmung des Sauerstoffes in organischen Stoffen bis jetzt noch etwas bedenklich ist, so begnügt man sich damit, den Sauerstoffgehalt aus der Differenz als Rest zu bestimmen.

Folgendes Beispiel möge die Art der Berechnung erläutern:

				••			•							•					Pi	COC					d. Rohle
2,010	g	Rohle	geb	en 4	8 r	ng	Wa	Her			•	ċ			•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,39
2,401	,		,	11	8	#	Alga	je .			•	•		•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,91
1,199				23	3		Ba	30	4 0	dei	r @	54)1	wefe	el.	•	•	•	•		•	•	•	•		2,67
1,002									_			-	-												1,56
0,299			bei	der	Be	rbr	enni	ing	82	<b>29</b> 1	mg	C	$\ddot{0}_{2}$	ja	er	R	ohl	en	to	ff	•	•	•	•	75,61
0,299			. #	#		,	r		10	07	"	H	[ <sub>2</sub> Ō	)	w	W	af	er	fto	Ħ	•		•	•	3,96
																									8,90

100,00

Das Berhalten der fossilen Brennstoffe gegen Kali, unterchlorigsaure Alstalien und Salpetersäure ist von Fremy 1), Marsilly 2) und Berthelot 3) untersucht, ohne daß aber bis jetzt bemerkenswerthe Resultate erzielt wären.

Percy 4) fand das Verhalten fossiler Brennstoffe, wenn sie bei gewöhnlicher Temperatur mit concentrirten Reagentien während mehrerer Jahre behandelt wurden, wie folgt:

Brenn- ftoffe	Salpeterjäure	Schwefelfäure	Ueberchlor= faures Ratron	Rali
Braun= tohlen	Böllig zersett, Lösung hellgelb; Rücktand weiß.	Böllig zerfett, Löfung blaßoran= geroth, Rücktand weiß.		Lösung sehr tiefe roth und did;
Stein= tohlen	Stark angegriffen; Löfung gelblich= grün; Rücktand braun, dunkel.	Stark angegriffen; Lösung wie heller Portwein gefärbt; Rückständ stark gefärbt.	griffen, Lösung	Roch weniger ans gegriffen; Lösung hell gelblichgrün; Rückstand fast schwarz.
Anthras cit	Scheinbar unanges griffen; ungefärbte Flüffigfeit; schwarzer Rücks stand.	Wenig anges griffen; Löfung hellroth; Rück- stand stark gefärbt.	Wenig anges griffen; Löfung hellgelb; Rücktand fast schwarz.	Sehr wenig ange- griffen; Löfung gelblich gefärbt; Rücktand fast schwarz.

Guignet 5) hat durch Behandeln der Steinkohle mit Phenol etwa 2 Proc. einer braunen Masse ausgezogen. Fein gepulverte Kohle mit Salpetersäure behandelt giebt Oxalsäure und Trinitroresorcin, Alkalien ziehen Huminsubstanzen aus. — Praktischen Werth haben diese Versuche noch nicht.

Bestimmung des Brennwerthes. Die Berechnung des Brennwerthes aus der Elementarzusammensetzung der Brennstoffe wird erst später bei der Theorie der Berbrennung besprochen werden können.

Berthiers) geht von der Hypothese aus, daß die aus verschiedenen Brennstoffen entwickelten Wärmemengen unter sich genau in demselben Verhältnisse wie die Sanerstoffmengen stehen, welche die Stoffe beim Verbrennen aufnehmen. Er beschränkt sich darauf, diesen Sanerstoff durch die Bleimengen
zu bestimmen, welche die verschiedenen Brennstoffe beim Glühen mit Bleioryd
liesern. Zu diesem Zweck wird 1 g des trocknen, möglichst zerkleinerten Brennstoffes mit 20 bis 40 g sein gesiebter Bleiglätte gut gemischt, in einem Tiegel

<sup>1)</sup> Dingl. 1861, 162, 190. — 2) Dingl. 1863, 167, 29. — 8) Zeitschr. anal. Ch. 1869, 481. — 4) Eng. Mining. J. 23, Nr. 11. — 5) Compt. rend. 88, 590. — 5) Dingl. 1835, 58, 391.

Chem. Technologie der Brennftoffe.

noch mit etwa 20 g Glätte bedeckt und dann allmählich zur Rothglut erhitzt. Rach etwa einer Stunde wird das gewonnene Bleikorn gewogen. 1 Thl. Rohlenstoff entspricht 34 Thln. Blei und 1 g Blei angeblich 235 W. = E. Schrötter 1) verwendet in gleicher Weise Bleiorpchlorid.

Thompson2) glüht die fein gepulverte Kohle mit Kaliumdichromat und bestimmt den Gewichtsverlust, dessen Höhe den Werth der Kohle angeben soll.

Derartige Brennwerthbestimmungen sind werthlos. Beffer sind schon die Bestimmungen burch Berbampfungsversuche mit Dampftesseln.

Smeaton scheint zuerst die Berbampfungetraft ber Steinkohlen im Großen bestimmt zu haben; er fand i. J. 1772, daß 1 kg Kohle 7,88 kg Baffer von 1000 verbampfte. Die folgenden Bersuche von Ormesson, Garnier u. A. ergaben nur durchaus unbrauchbare Resultate, während die Heizversuche von Johnson\*), sowie die von de la Beche und Playfair 4) bereits mit großer Sorgfalt ausgeführt sind, wegen Nichtbeachtung ber Berlufte burch bie Rauchgase aber doch nur einen beschränkten Werth haben. Daffelbe gilt von den mit so großem Aufwande an Gelb und Arbeit ausgeführten Bersuchen von Brig 5), welcher zwar genau Barometerstand, Windrichtung, Beschaffenheit bes Wetters und bergleichen angiebt, bagegen die Rauchgase nicht untersucht hat, weil ber dafür angeschaffte Apparat (a. a. D. \* S. 11 und 29) in der That völlig unbrauchbar war. Bebenklich ist auch die geringe Menge der zu einem Bersuche angewendeten Brennstoffe, die nur 150 bis 400 kg (bei Holz und Torf bis 600 kg) betrug, während man zum Anheizen des Ressels bis 145 kg Holz benutte. So wurden z. B. 45 kg Holz zum Anheizen und nur 150 kg des zu untersuchenden Brennstoffes verwendet (a. a. D. S. 137 und 143).

## Marozeau 6) fand:

Art des Brennmateriales	Ajgengehalt	Dampfmenge für 1 kg	Rauce- iemperatur
Ronchamp	. 14,0	7,98	1830
,	. 14,2	8,44	90
Gemisch von 2/2 Crenzot und 1/3 Ronchan		8,97	86

## Nimmt man nun mit Peclet an, daß

- 1) das Bolum des Rauches gleich dem der eingeführten auf gleiche Spannung und Temperatur bezogenen Luft sei,
- 2) die Wärmecapacität des Rauches 0,25 betrage,
- 8) das Gewicht P eines Luftvolums V von der Spannung 760 mm durch die Formel P=1,3 V erhalten werde, so ist die Wärme, welche durch den Rauch verloren geht:  $0,25 \times 1,3$  V(T-t). 0,325 V(T-t).

<sup>1)</sup> Dingl. 1850, 116, 115. — 9) Eng. Mining. J. 1876, Nr. 16. — 9) Dingl. 1845, 98, 133. — 4) Daj. 1848, 110, 212; 1849, 114, 845. — 5) Untersuchungen über die Heigkraft der Brennstoffe Preußens (Berlin 1853). — 6) Bull. Muhlh. 33, 439; Dingl. 1850, 117, 244.

Das Bolumen V wird mit Hilfe folgender Ueberlegung gewonnen. Die von dem Borwärmer absorbirte Wärme ist gleich der durch den Rauch verlorenen Wärme, somit:  $p\ O == 0.325\ V\ (T\ -t)$  oder

$$V = \frac{p O}{0.325 (T-t)}$$

wo p die durch den Vorwärmer für 1 kg gehende Wassermenge und O die Temsperaturerhöhung in diesem Wasser bedeutet.

Da sich nach Angabe von Marozeau das Luftvolumen bei allen Berssuchen nicht wesentlich änderte und zwar gegen 15 obm betrug, so erhält man, wenn die Heizkraft von Konchamp-Rohle wie oben zu 7872 Wärmeeinheiten, die des Gemisches von Creuzot und Ronchamp nach Scheurer-Restner um  $^{21}/_{1000}$  mal größer als von Konchamp Rohle allein, somit 8037 Wärmeeinheiten ans genommen wird:

Lauf. Kr. des Berjuchs	<b>B</b> år	mpf absorbirte memenge in Procenten	In den Berb abgehende absolut	rennungsgafen Bärme iu Procenten	Ourch Leitung u verlorene W absolut	
1	5187	65,9	892	11,3	1793	22,8
2	5486	69,7	439	5,6	1947	24,7
3	5831	72,5	419	5,2	1787	22,3

Biel mehr Bertrauen verdienen die an einem Betriebskessel ausgesührten Bersuche von Hartig 1), für die je 1500 kg Kohlen verwendet wurden. Leider sind aber die Temperaturen der abziehenden Gase zu selten bestimmt (innerhalb 24 Stunden meist nur 2 bis 3 Mal), die Zusammensezung derselben ist aber gar nicht berücksichtigt. Jedenfalls sind die Ergebnisse dieser Arbeit insosern werthvoll, als sie zeigen, daß beim praktischen Dampskesselbetrieb 42 bis 71 Procent der aus der Elementaranalyse der Kohlen berechneten theoretischen Heizkraft sitt die Dampsbildung nuzbar gemacht werden (a. a. D. S. 465). Brix hatte mit seinem Bersuchskesselsel sür Steinkohlen 52 bis 75 Proc. gefunden; ähnlich Johnson, Playsair und E. v. Hauer 2), so daß danach Stein 3) annimmt, der praktische Nuzwerth der Kohlen betrage 2/3 des aus ihrer Zussammensezung berechneten Bremwerthes.

Scheurer=Restner 4) hat das Berdienst, zuerst gezeigt zu haben, wie die einzelnen Wärmeverluste bei Dampstesselseuerungen bestimmt werden können. Nennt man nach ihm v das Bolumen der Kohlensäure, v' das von Kohlenstyd, v' das Bolumen des Kohlenstoffes in Gassorm, v'' das Bolumen des übersstisssischen Sauerstoffes, c das Gewicht des in der Kohlensäure, dem Kohlenoryd sowie Kohlenwasserstoff enthaltenen Kohlenstoffes, C das Gewicht des in einem Kilogramm der Kohle enthaltenen Kohlenstoffes, x und X die Bolumina Sauers

<sup>1)</sup> E. Hartig: Untersuchungen über die Heizfraft der Steinschlen Sachsens (Leipzig 1860). — 2) C. v. Hauer: Die fosstlen Kohlen Desterreichs, 1862. — 5) Stein: Untersuchung der Steinschlen Sachsens, 1857, S. 26. — 4) Bull. Muhlh. 1868, 744; 1869, 241; 1871, 191; Dingl. 1870, 196, \*22; 1871, 200, 459; 202, 312; Baper. Ind. Gew. 1878, 223.

stoff und Luft, welche von 1 kg Kohle verbraucht werden; und endlich y das Gesammtvolum des anfänglich vorhandenen Sauerstoffes. Es ist dann

$$y = v + \frac{v'}{2} + v''', c = \frac{v \times 1,966 \times 6}{22} + \frac{v' \times 1,251 \times 6}{14} + v'' \times 1,072$$

. wobei 1,966 g das Sewicht von 1 Liter Kohlensäure,
1,251 " " " " " " " Rohlensyyd,
1,071 " " " " " " Rohlenstoff in Sassorm

und 6, 22, 14 die Aequivalentzahlen von Kohlenstoff, Kohlensäure und Kohlensorydgas bedeuten.

Sieht man vorerst von der Berbrennung des in der Rohle enthaltenen Wasserstoffes ab, und bestimmt man durch eine Gasanalyse procentisch den Gehalt der Rauchgase an Kohlenstoff und Sauerstoff, so ist der Quotient dieser beiden Größen gleich dem Verhältniß des in 1 kg Brennmaterial enthaltenen Kohlenstoffes zu dem für 1 kg bei der Verbrennung aufgenommenen Sauerstoffes, und es besteht das Verhältniß:

$$\frac{c}{y} = \frac{C}{x} \text{ ober } x = \frac{C}{c} y = \frac{C}{c} \left( v + \frac{v'}{2} + v'' \right).$$

Diesem Sauerstoff ist noch die durch Berbrennung des Wasserstoffes in der Kohle verschwundenen Sauerstoffes (a) zuzuzählen, so daß das totale für jedes Kilogramm Brennmaterial in den Herd tretende Volum Sauerstoff durch die Formel  $x'=\frac{C}{c}\Big(v+\frac{v'}{2}+v'''\Big)+a$  gegeben ist. Da endlich die Luft ein  $\frac{100}{20,97}=4,761$  mal größeres Volumen besitzt als der in ihr enthaltene Sauerstoff, so erhält man die gesammte sitr jedes Kilogramm Brennmaterial unter den Rost tretende Lustmenge gleich  $X=\frac{C}{c}\Big(v+\frac{v'}{v}+v'''+a\Big)$  4,761.

Indem Scheurer-Restner einen Theil der Rauchgase absing, und denselben analysitte, hat er mit Hülse der eben abgeleiteten Formel, die zur Berbrennung dienende Luft berechnet. Die eben besprochenen Beobachtungen machten es möglich, alle einzelnen Wärmeverluste zu berechnen, so daß Scheurer-Restner sür eine Reihe von Brennma terialien folgende Tabelle zusammenstellen konnte:

b.       9117       5976       429       580       35       265       1832         Friedrichsthal       8457       5041       320       749       63       282       2002         Dudweiler       8724       5879       425       499       33       288       2100         Bouisenthal       8215       4752       315       802       61       295       1990         Attenwald       8633       5393       407       498       34       303       1998         Heinity       8487       5111       369       604       49       268       2086         Eulzbach       8451       5059       450       477       33       303       2126         b.       Genybt       8462       5037       421       624       49       321       2010         Blanzy a       825       4831       414       816       62       335       1867         y       9100       5666       615       447       35       288       2049         Gemisch von       93       9310       6411       562       224       35       283       1848         Greuzot       1	Art der Brennfohle	Warmemenge mit dem Calo- rimeter (S. 152) gefunden	Wärmemenge in dem gebils deten Dampf	Warmeverlust durch die in den Ramin tretende Lust	Warmeverluft durch die ges bildeten Berbrennungsgase	Warmeverluft durch den Ruß	Warmeverlust durch den Wasserbampf im Rauch	Warmeverluft durch Strahe lung und Leitung
Friedrichsthal	Rondjamp a	9081	<b>56</b> 81	403	790	70	274	1863
Dudweiler.       .       .       8724       5379       425       499       33       288       2100         Rouisenthal       .       .       .       8215       4752       315       802       61       295       1990         Altenwald       .       .       .       8638       5393       407       498       34       303       1998         Heinity       .       .       .       8487       5111       369       604       49       268       2086         Eulzbach       .       .       .       8451       5059       450       477       33       303       2126         v. d. Height       .       .       .       8462       5037       421       624       49       321       2010         Blanzy a       .       .       .       .       8325       4831       414       816       62       335       1867         m       b       .	, b	9117	5976	429	580	35	265	1832
Rouisenthal        8215       4752       315       802       61       295       1990         Altenwald         8638       5393       407       498       34       303       1998         Heinith         8487       5111       369       604       49       268       2086         Sulzbach         8451       5059       450       477       33       303       2126         v. d. depht         8462       5037       421       624       49       321       2010         Blanzh         8325       4831       414       816       62       335       1867         Jan       b         9100       5666       615       447       35       288       2049         Creujot          9310       6411       562       224       35       233       1848         Greuzot       und       1/2       %ond       b        9310       6313       619       228       36       246       1868	Friedrichsthal	8457	5041	320	749	63	282	2002
Altenwald	Dudweiler	872 <b>4</b>	5879	425	499	83	288	2100
Heinig	Louisenthal	8215	4752	815	802	61	295	1990
Sulzbach	Altenwald	8633	5393	407	498	34	303	1998
v. d. Heydt	Heinitz	8487	5111	369	604	49	<b>26</b> 8	2086
Blanzy a	Sulzbach	8451	5059	450	477	<b>33</b>	303	2126
"b	v. d. Heydi	8462	5037	421	624	49	321	2010
Creufot	Blanzy a	8325	4831	414	816	62	335	1867
Gemisch von % a 9310 6411 562 224 35 233 1848 Creuzot und 1/2 Ronch. b . 9310 6313 619 228 36 246 1868	" b	9100	5666	615	447	35	288	2049
Creuzot und ½ Ronch. b. 9310 6313 619 228 36 246 1868	Creujot	9412	5966	817	232	· <b>35</b>	224	2138
	Gemijo von 3/3 a	9310	6411	562	224	35	233	18 <b>48</b>
	Creuzot und 1/2 Rond. b .	9310	6313	619	<b>22</b> 8	36	246	1868
Holzfohle 8080   4970   687   210   -   -   2213	Holztohle	8080	4970	687	210		_	2213

Darnach finden sich im Mittel von der Gesammtwarmemenge:

in ben	n Dampf		•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	<b>6</b> 0,5
	Asche.															
	durch den															•
	in der Lu				•		•		•			•		•	•	5,5
	in den B	•														5,9
	in dem F															0,5
	im Wasse															2,5
	in dem &															
		•		•							~					100.00

100,00

Leiber war die Untersuchung der Rauchgase noch mangelhaft 1), so daß die gefundenen Werthe nicht ganz zuverlässig sind. Dasselbe gilt von den Versuchen Weinhold's 2); derselbe bezeichnet mit c den Kohlenstoff, dessen Theil c1 zu Kohlens

<sup>1)</sup> Dingl. 1878, 227, 175. — 2) Daj. 1876, 219, 25.

säure,  $c_2$  zu Kohlenoryd verbrennt, mit h den Wasserstoff, o den Sauerstoff, was Wasser, a die Aschen, mit W die Verbrennungswärme und mit T die Verbrennungstemperatur. Nun entsteht bei der Verbrennung aus h die Wassermenge 9h, aus  $c_1$  die Kohlensäuremenge  $\frac{11c_1}{3}$  und aus  $c_2$  die Kohlenorydmenge  $\frac{7c_2}{3}$  mit einem Sauerstoffgehalte  $= 8h + \frac{8c_1}{3} + \frac{4c_2}{3}$ . Von diesem stammen aus der Luft  $8h + \frac{8c_1}{3} + \frac{4c_2}{3} - 0$ , somit enthalten die Kauchgase außer den Verbrennungsprodukten noch  $(n-1)\left(8h + \frac{8c_1}{3} + \frac{4c_2}{3} - 0\right)$  Sauerstoff,  $\frac{77n}{23}\left(8h + \frac{8c_1}{3} + \frac{4c_2}{3} - 0\right)$  Stickstoff und die aus dem Wassergehalte des Vrennstoffes herrührende Wenge Wasserdamps w. Dann ergiebt sich die Sleichung (s. f. S.):

Wird die Luft der Fenerung mit der Temperatur t zugeführt, so verkleinert sich V um den Werth in (8,28 h + 2,76 c<sub>1</sub> + 1,38 c<sub>2</sub> — 1,03 o), während sich W um ebensoviel vergrößert. Die Bezeichnung nutbare Wärmemenge für W ist übrigens insofern keine ganz correcte, als diese Wärmemenge nicht ausschließlich zur Erwärmung des eigentlichen Heizobjectes — also beispielsweise des Kessels —, sondern auch zur Erwärmung des umgebenden Mauerwerkes und derzgleichen dient.

Diese Art der Berechnung ist etwas schwerfällig und nicht ganz genau.

Leiber sind auch bei den von R. Weinlig 1) mit so großer Sorgsalt ausgeführten Berdampfungsversuchen die Rauchgase von Alberti und W. Hempel 2) nach einer geradezu ungläcklichen Methode untersucht (daß die Rauchgasanalhsen durchaus falsch sind, ergiebt sich auf den ersten Blick aus den mitgetheilten Zahlen, namentlich der Versuchsreihe L), so daß die erhaltenen Resultate zwar von praktischem Werthe sind, nicht aber eine Trennung und Bestimmung der einzelnen Verlustquellen zulassen. Wie sehr verschieden aber die Resultate sein können, wenn diese Verluste, namentlich die durch die abziehenden Rauchgase herbeigeführten, nicht genau berücksichtigt werden, zeigen die von der Industriegesellschaft in Mülhausen seit dem Iahre 1860 ausgeführten Preisheizversuche 3). Die betreffenden Heizer sind vorher nach einem gleichen System unterrichtet und haben dann an dem gleichen Kessel längere Zeit den Herd zu bedienen. Es wird die Menge der versbrauchten Brennstoffe, deren Rücksände und die erhaltene Dampsmenge bestimmt. Nachsolgende Tabelle zeigt die Mittelwerthe der so erhaltenen Resultate:

<sup>1)</sup> Technische Mittheilungen des Magdeburger Bereins für Dampstessel 1877, Heft 6. — 2) Vergl. 1878, 228, 439. — 8) Bull. Muhlh. 1860, 835 bis 1877, 513.

+ 588 (9h + w)

$$W + tn \left[ 0,218 \left( 8h + \frac{8}{3} c_1 + \frac{4}{8} c_2 - o \right) + 0,244 \frac{77}{23} \left( 8h + \frac{8}{3} c_1 + \frac{4}{8} c_2 - o \right) \right]$$

$$= T \left[ 0,25 a + 0,202 \frac{11}{8} c_1 + 0,245 \frac{7}{3} c_2 + 0,218 (n-1) \left( 8h + \frac{8}{3} c_1 + \frac{4}{3} c_2 - o \right) + 0,244 \frac{77}{23} n \left( 8h + \frac{8}{3} c_1 + \frac{4}{8} c_2 - o \right) \right] + (9h + w) (536 + 100) + 0,475 (9h + w) (T-100)$$

und darans:

$$T = \frac{W + tn(8,279h + 2,760c_1 + 1,380c_2 - 1,035o) - 5297h - 588,5w}{0,25a + 0,475w + 0,1593c_1 + 0,2810c_3 + 2,531h + 0,218o + n(8,279h + 2,760c_1 + 1,380c_2 - 1,035o)}$$

ober etwas mehr abgerundet

$$T = \frac{W + tn (8,28h + 2,76c_1 + 1,38c_2 - 1,03o) - 5300h - 589w}{0,25a + 0,48w + 0,16c_1 + 0,28c_2 + 2,53h + 0,22o + n (8,28h + 2,76c_1 + 1,38c_2 - 1,30o)},$$

oder nach bem Einsetzen der richtigeren Zahlen 1) für die specifische Wärme der Gase

$$T = \frac{W + tn (8,28h + 2,76c_1 + 1,38c_3 - 1,03o) - 5300h - 588w}{0,25a + 0,48w + 0,22c_1 + 0,28c_3 + 2,59h + 0,22o + n (8,28h + 2,76c_1 + 1,38c_3 - 1,03o)}$$

umb filte gewöhnliche Feuerungen t=0 gesetzt:

$$T = \frac{W - 5300 h - 588 w}{0.25 a + 0.48 w + 0.22 c_1 + 0.28 c_2 + 2.59 h + 0.22 o + n (8.28 h + 2.76 c_1 + 1.38 c_3 - 1.03 o)}$$

Entweichen die Berbrennungsgafe mit der Temperatur t, so ist die nuthare Wärmemenge

$$\Omega = (T-t) \left[ 0,48w + 0,22c_1 + 0,28c_3 + 2,59h + 0,22o + n \left( 8,28h + 2,76c_1 + 1,38c_3 - 1,03o \right) \right]$$

und der Wärmeverluft

$$V=39-W+0.25aT+t[0.48w+0.22c_1+0.28c_3+2.59h+0.22o+n(8.28h+2.76c_1+1.38c_3-1.08a)]$$

werm mit W die Gesammtverbrennungswärme bezeichnet wird.

<sup>1)</sup> Dingl. 1879, 234, 343.

	over . Y vi	Von 1 kg verdan	Procentischer			
Zahrgang	Aschengehalt der Rohle	bei 10 Proc. Aschengehalt	für brennbare Substanz	Unterschied in der Leistung der Heizer		
1861	9,6	6,93	7,68	15,3		
1862	10,8	7,59	8,35	4,2		
1863	12,4	7,43	8,25	18,7		
1864	13,3	7,55	8,39	10 <b>,4</b>		
1865	21,6	7,67	8,51	9,6		
1866	20,9	6,47	7,18	<b>28,2</b> ·		
1867	17,7	7,64	8,48	16,6		
1868	11,0	7,41	8,22	7,5		
1869	16,1	7,24	8,02	8,0		
1873	23,4	8,40	9,33	<b>-</b>		
1874	17,1	8,31	9,22	7,1		
1875	18,4	9,03	10,02	10,0		
1877	7,6	8,74	9,69	8,5		

Der Unterschied in den Leistungen der einzelnen Heizer beträgt also dis 28 Proc. Ja als im Jahre 1863 drei der Heizer sich einer engeren Concurrenz unterwarfen, verdampften sie mit 1 kg aschenfreier Kohle 8,45, 8,24 und 8,17 kg Wasser, unmittelbar vorher, also unter genau denselben Verhältnissen, aber nur 7,37, 7,37 und 7,30 kg. Wenn solche Unterschiede durch gleichmäßig gut geschulte Heizer, an derselben Resselanlage und mit denselben Vrennstoffen vortommen, welche wohl nur auf die Veschaffenheit der abziehenden Rauchgase zurückzusühren sind, so wird man zugeden, daß der Werth der Versuche, bei denen nur die Temperatur der Rauchgase bestimmt ist und mehr noch derzenigen 1), bei denen selbst die Temperatur gar nicht oder doch sehr mangelhaft berücksichtigt ist, in keinem Vershältniß zu dem Auswande an Arbeit und Seld stehen, welchen sie erfordert haben. Nur wenn die Ursachen der einzelnen Verluste genau und unter den verschiedensten Verhältnissen serhältnissen festgestellt werden, können solche Heizversuche ihren Zweckersüllen.

Bei der Aussührung von Heizversuchen mit Dampstesseln, um den Heizwerth eines Brennstoffes festzustellen, ist nun zu bestimmen, wie viel Wasser mit 1 kg des Brennstoffes verdampft wird.

Die Menge des dem Dampstessel während des Versuches zugeführten Wassers ist leicht durch Wiegen oder Messen festzustellen 2). Schwieriger ist es zu er-

<sup>1)</sup> Zusammengestellt, Dingl. 1879, 232, \*238. — 2) Dingl 1876, 219, \*19.

reichen, daß nach Beendigung des Verdampfungsversuches im Kessel genau dieselbe Wassermenge vorhanden ist als bei Anfang desselben. Selbst bei Berücksichtigung der Ausdehnung des Kessels!) und des Wassers werden hier leicht Fehler
gemacht, welche nur durch längere Dauer der Bersuche, wie sie z. B. Hartig
und Weinlig aussührten, unmerklich werden.

Die Menge des zugeführten Speisewassers darf aber noch nicht als wirklich verdampft angesehen werden, da der Dampf aus verschiedenen Dampstesseln oft erhebliche Wassermengen (bis 20 Proc.) mit sich fortreißt, falls keine Dampfstrockner?) angewendet werden.

Den Waffergehalt des Dampfes bestimmt Hallauer 3) aus der durch die Condensation einer bestimmten Dampfmenge frei werbenden Warme; ebenso Hugentobler 1). Diese von Birn angegebene Methode leidet nach C. Linde 5) an bem Fehler, daß sehr feine Wägungen eines schweren Calorimeters nöthig find, so daß der Bersuch nur dann richtige Resultate geben tann, wenn genaue physikalische Instrumente zur Berfügung stehen. Derselbe hat daher statt eines Einspritzondensators einen Oberflächencondensator angewendet. Linde hat aber bis jett mit dem Apparate sehr eigenthumliche Resultate gefunden, aus benen er schließt, daß die Angaben der elsässischen Ingenieure nicht richtig sein können. Er fand nämlich bei einer Reihe von Bersuchen genau trodenen, gesättigten Dampf, aus bem Condensationsproceg ber Dampfmaschine aber einen Wassergehalt bes Dampfes von 7 bis 12 Proc. Er erklärt bies baraus, bag ber Dampf in ber Richtung des Hauptrohres an der Mündung des rechtwinklig angesetzten Dampf= röhrchens vorbeiströmt und somit rechtwinklig abgelenkt werden muß. Das mit= geriffene Wasser geht nun vermöge seines specifischen Gewichtes einfach an der Deffnung vorbei und es geht nur ber rein gesättigte Dampf hinein. alfo nichts übrig, als das Rohr in die Richtung des Hauptrohres umzubiegen. Aber auch da wird ber Bersuch nur dann richtig sein, wenn das Berhältniß der beiben Rohrquerschnitte basselbe ift, wie das Berhältniß der Dampfmengen in beiben Röhren; benn wenn bas Dampfröhrchen einen verhältnigmäßig größeren Querschnitt hat, so wird sammtliches Wasser, welches in dasselbe eintritt, mitgeben, während der Dampf sich natürlich nach der Menge, welche der Hahn durchläßt, regelt. Linde glaubt baber, daß biefe Methode, von der man sich so viel versprochen hat, sehr miglich ift und große Sorgfalt erheischt. Für vollkommen zu= verlässig hält er sie vorläufig nur dann, wenn die Condensation und Messung sich auf die gesammte Dampfmenge erstreckt, was natürlich nur bei kleinen ober bei folden Reffelanlagen burchflihrbar erscheint, welche speciell zu Bersuchszwecken ein-

Rnight ) und in fast gleicher Weise Guzzi füllen ein Rupfergefäß mit dem zu untersuchenden Dampfe und bestimmen den Wassergehalt durch Wägung. Es

<sup>1)</sup> Hartig, Steinkohlen Sachsens, S. 21.—2) Dingl. 1873, 207, \*858; 1875, 218, \*92; 1878, 227, \*123; 1879, 232, \*215.—5) Dingl. 1875, 215, \*512.—4) Dingl. 1878, 227, 831.—5) Dingl. 1879, 232, \*240.—6) Dingl. 1878, 227, \*328.

ist aber zweifelhaft, ob der in dem Gefäße abgesperrte Dampf denselben Wassergehalt hat als der aus dem Ressel entweichende.

Einfacher und zuverlässiger ist es jedenfalls, eine beliebige Dampfmenge zu condensiren und in dem erhaltenen Wasser Chlor, Schwefelsäure oder sonst einen leicht nachweisbaren Bestandtheil des Kesselwassers zu bestimmen, woraus sich sofort das Verhältniß von Dampf und mitgerissenem Wasser ergiebt.

Die Menge des verwendeten Brennstoffes wird einfach durch Wägung besstimmt. Da es aber sehr schwierig ist festzustellen, ob der Kessel und das Maner-werk nach dem Versuche genau dieselbe Wärmemenge enthalten als vorher, so müssen auch aus diesem Grunde die Versuche möglichst lange dauern. Solche von nur 3 bis 5 Stunden Dauer sind werthlos.

Es ist nun ferner festzustellen, wie viel von der Wärme, welche der Brennsstoff überhaupt liefern kann, nicht zur Dampfbildung verwerthet wurde und wosdurch dieser Verlust veranlaßt wird. Als solche Verlustquellen sind aber zu betrachten:

- 1. Unvolltommene Berbrennung.
- 2. Die Wärmemengen, welche mit den festen Verbrennungsrückständen vom Roste entfernt werden.
- 3. Jene, welche in Folge der höheren Temperatur der Rauchgase in den Schornstein entweichen.
- 4. Leitung und Strahlung.
- 1. Wird der Resselseuerung nicht die zur völligen Verbrennung ersorderliche Menge Sauerstoff mit der atmosphärischen Luft zugesührt, oder werden die aus dem Brennstoff entwickelten Gase vor ihrer Vereinigung mit dem Sauerstoff unter ihre Entzündungstemperatur abgekühlt 1), so scheidet sich Ruß ab und die Rauchgase enthalten Rohlenoryd, seltener Kohlenwasserstoffe. Während der Versluft durch Rußbildung kaum mehr als 2 Proc. betragen kann, ist der durch Rohlenorydbildung zuweilen sehr erheblich. Thompson 3) giebt an, daß dei 42 Dampselssen 42 Procent des gesammten Brennwerthes durch Rohlenorydbildung und 12 Procent durch Leitung und Strahlung verloren gingen. Leider ist die Art der Untersuchung, nach der in den Rauchgasen 8 Proc. Rohlensäure, 9 Proc. Sauersstoff und 8 Proc. Rohlenoryd enthalten gewesen sein sollen, nicht angegeben, auch teine Rücksicht auf die Temperatur genommen, so daß die Angaben sehr zweiselbast sind.

Bezeichnet man das Gewicht der einzelnen Gemengtheile eines Gases mit  $g, g_1 \ldots g_n$  und ihre Verbrennungswärme mit  $w, w_1 \ldots w_n$ , so ist die Verbren-

<sup>1)</sup> Cailletet (1866, 181, 295) meint, auch in Dampftesselseuerungen kamen so bedeutende Dissociationswirkungen vor, daß selbst noch bei 500° in den Zügen Rohlensoxyd sich mit dem Sauerstoff vereinige, diese Rauchgase daher rasch abgekühlt eine andere Zusammensehung hätten als langsam abgekühlt. Ich habe dagegen die Gase meist durch ein kurzes Glasrohr mit daran sitzendem Gummischlauch angesaugt, welcher doch sicher zerstört würde, wenn innerhalb desselben noch Rohlenoxyd verbrannt wäre (vergl. Theorie der Verbrennung). — 2) Dingl. 1866, 179, 4.

nungswärme des Gasgemisches 
$$W=rac{w\,g\,+\,w_1\,g_1\,+\,\cdots\,+\,w_n\,g_n}{g\,+\,g_1\,+\,\cdots\,+\,g_n}=$$

 $\frac{\sum wg}{\sum g}$ . Bei einer Dampstesselanlage, welche Piesberger Anthracit verseuert, gab z. B. die Untersuchung der Rauchgase im Durchschnitt:

Um dieses Volumverhältniß in Gewichtsverhältnisse umzurechnen, bedient man sich folgender Tabelle, die nach Regnault und Lasch i) die Gewichte von 1 bis 9 obm der Gase bei 0° und 750 mm für Berlin enthält:

(cbm unb g)	1	2	8,	4	5	6	7	8	9
Atmosphärische Luft Sauerstoff Stickstoff Wasserbampf Rohlensäure Rohlenozyd	1430,3 1256,6 804,8 1978,1	2587 2861 2518 1610 3956 2519	4291 3770 2414 5934	5721 5026 3219 7912	7151 ·6283 4024	8582 7540 4829 11869	10012 8796 5633 13847	Ī	12872 11309 7243 17803

Danach wiegen also 10 cbm Kohlensäure 19781 g, 1 cbm 1987,1 und 0.8 = 1582.5 g oder 11.8 cbm = 23342 g oder 23.34 kg, 15 cbm Kohlensoryd 18.89 kg und 73.2 cbm Stickstoff 91.98 kg, 100 cbm des Sasgemisches demnach 134.21 kg. Ferner geben 12 kg Kohlenstoff 28 kg oder 22.3 cbm Rohlensryd und 44 kg oder 22.3 cbm Rohlensryd und 54 kg oder 22.3 cbm Rohlensryd würden demnach 29.67 kg Rohlenssäure gebildet sein, wenn die Verbrennung eine vollständige gewesen wäre. Nun enthielt die verwendete Rohle 80 Proc. Rohlenstoff, 1 kg gab demnach dei vollständiger Verbrennung 2.93 kg oder 1.487 cbm Rohlensäure, im vorliegenden Falle aber  $2.93 \times 23.34 = 1.29$  kg Rohlensaure,  $2.93 \times 18.89 = 1.043$  kg Rohlensoryd und  $2.93 \times 91.98 = 5.09$  kg Stickstoff.

<sup>1)</sup> Poggend Erg. 3, 321; für CO berechnet aus  $\frac{1,9781 \times 27,96}{43,92}$ . Jolly hat neuerdings gefunden, daß für die geographische Breite von München von  $48^{0}$  8' und der Höhe von 515 m über der Meeresssäche 1 Liter Sauerstoff 1429,094 mg und 1 Liter Sticksoff 1257,614 mg wiegen. Daraus berechnen sich für Paris 1429,388 mg und 1257,873 mg, oder für Sticksoff 1,706 mg mehr, als Regnault fand. Jolly vermuthet, daß dieses Mindergewicht einem Gehalte an Wasserstoff bei dem von Regnault untersuchten Sticksoff zuzuschreiben sei. (Annal. Phys. Chem. 6, 538.)

Dasselle Resultat erhalten wir durch solgende Erwägung. Da 1 Bol. Rohlenoryd bei der Berbrennung auch 1 Bol. Rohlensäure giebt, so gab 1 kg Rohle  $=\frac{1,487\times11,8}{11,8+15,0}=0,655$  chm oder 1,29 kg Rohlensäure,  $\frac{1,487\times15}{26,8}=0,832$  chm oder 1,043 kg Rohlenoryd und  $\frac{1,487\times73,2}{26,8}=4,06$  chm oder 5,1 kg Stidstoff. Somit folgt:

	Volum=	Gewichts=	1 kg <b>R</b> o	hle gibi
	verhältniß	verhältniß	cbm	kg
Rohlenfäure	11,8	23,34	0,655	1,29
Rohlenoryd		18,89	0,832	1,04
Stiaftoff	73,2	<b>91,9</b> 8	4,060	5,10
		•	5,547	7,43

Da nun 1 kg Kohlenoryd beim Verbrennen zu Kohlensäure 2403 W.-E. entwickelt, so hatten hier 100 obm der entweichenden Sase einen Vrennwerth von 45 303 W.-E. und der Verlust durch Kohlenorydbildung betrug sür 1 kg Kohle 2505 W.-E. oder 35 Proc. des Sesammtbrennwerthes von etwa 6700 W.-E. Uebrigens muß hervorgehoben werden, daß diese Kesselanlage dis jetzt die einzige ist, bei welcher ich eine irgendwie erhebliche Kohlenorydbildung habe nachweisen können; alle übrigen arbeiteten mit einem großen Luftüberschuß.

Zu berücksichtigen ist ferner, daß kleine Kohlenstücken durch den Rost fallen können und die entfernten Schlacken oft noch nicht ausgebrannte Kohlen enthalten. Der dadurch entstehende Verlust beträgt nicht selten 5 bis 8 Proc.

- 2. Die Wärmemenge, welche dadurch für die Dampfbildung verloren geht, daß die festen Verbrennungsrückstände mit einer höheren Temperatur, als die ats mosphärische Luft hat, vom Roste entsernt wird, braucht nur bei wissenschaftlich genauen Versuchen ermittelt zu werden. Selbst wenn die Schlacken 800° haben sollten was gewöhnlich nicht der Fall ist, da sie unmittelbar auf dem Rost liegen —, so ergiebt sich bei 10 Proc. Aschengehalt und 0,25 specis. Wärme für 1 kg Kohle nur 20 W.-E. Selangen die Rückstände aber in den Aschenfall, so wird dieser Verlust unmerklich, da die Wärme derselben größtentheils auf die in das Feuer eintretende atmosphärische Luft übertragen wird.
- 3. Die Wärmemenge, welche durch die höhere Temperatur der entweichenden Rauchgase verloren geht, ist oft sehr bedeutend und durchweg viel größer, als sür gewöhnlich angenommen wird, oder für die Erhaltung des Zuges in den Schornsteinen erforderlich wäre. Zur Feststellung der Größe dieses Verlustes muß man die Menge der Rauchgase, ihre Zusammensetzung und ihre Temperatur genau bestimmen.

Um die Menge der abziehenden Rauchgase zu bestimmen, hat man wohl mittels Anemometer die in die Feuerung tretende atmosphärische Luft gemessen. Abgesehen von der schwierigen Aussührung dieses Versahrens sind die erhaltenen Resultate nicht zuverlässig, da einerseits eine genaue Messung der Luft unter diesen

Berhältnissen bis jett nicht ausführbar ist (wegen Reibungswiderständen, Temperaturdifferenzen und bergleichen), andererseits schwerlich jemals ein Kesselmauer= werk völlig luftbicht ift, die durch daffelbe eindringende Luft aber nicht direct gemessen werden kann.

Linbe 1) will in ähnlicher Weise wie Marozeau (S. 130) aus ber von einem großen Dampftessel auf bas Speisewasser übertragenen Wärmemenge W1 und der im Vorwärmer abgegebenen Wärme W2, sowie aus der Temperatur der Rauchgase tz zwischen Kessel und Vorwärmer und tz hinter bem Vorwärmer sowohl die Gesammtmenge L der Ranchgase, als auch die Temperatur im Feuerraum  $t_1$  berechnen mittels der Gleichungen  $\frac{W_1}{W_2}=\frac{t_1-t_2}{t_2-t_3}$  und  $W_2\!=\!L\,c\,\,(t_2-t_3)$ , wobei c die specifische Wärme ausdrückt, folglich  $L=\frac{W_2}{c\,\,(t_2-t_3)}$ 

Bur näheren Erläuterung dieser Methode mit zwei Calorimetern mögen folgende zwei Bersuche angeführt werben. Beim ersten wurde das erste Caloris meter burch 8 Dampstessel mit zusammen 400 am Beizfläche, bas zweite Calorimeter durch einen Vorwärmer von 270 qm Heizfläche bargestellt; beim zweiten wurde ein Ressel ausgeschaltet. Berbrannt wurden Penzberger Rohlen mit nur 40 Broc. Kohlenstoff:

	8 Reffel	7 Keffel
Speisewasserbrauch kg	47 265	<b>28 326</b>
Baffergehalt des Dampfes	7,95	12,25
Mittlerer Dampfüberdruck	5,18	6,5
Speisetemperatur beim Eintritt in den Borwärmer	30,750	33,970
Desgleichen beim Austritt	880	105,60
$w_2:w_1$	0,102	0,18
t <sub>2</sub>	2070	1970
£	126°	127,30
t <sub>1</sub> (berechnet)	9360	773°
1 kg Rohle verdampfte Wasser kg		4,08
Menge der Berbrennungsgase für 1 kg Kohle kg	12,4	18,7

Rach einer späteren Angabe sollen für 1 kg Rohle 12,4 und 18,2 kg atmosphärische Luft zugeführt sein. Linde erklärt das günstigere Resultat bes zweiten Bersuches aus der vollständigeren Berbrennung, welche den Berlust durch die bedeutend größere Menge Berbrennungsgase mehr als ausgeglichen habe eine Annahme, welche nicht wahrscheinlich ift, ba schon beim ersten Bersuche ein großer Luftliberschuß vorhanden war.

Diese Berechnung von Linde setzt aber voraus, daß die Wärmeübertragung von den Feuergasen auf das Wasser im Ressel und Vorwärmer genau der Temperatur proportional sei, was indeg wegen des Einflusses von Flugstaub, Ruß, Rostbildungen, Reffelsteinablagerungen, ja felbst ber ungleichen Beschaffenheit ber Bleche wohl kanm jemals der Fall sein wird. Es ist ferner nicht berlicksichtigt, daß die beiden Calorimeter auch erhebliche Mengen von Wärme durch Leitung und Strahlung verlieren, und schließlich, daß die specifische Wärme der Rauchgase

<sup>1)</sup> Dingl. 1876, 220, \*115; 1879, 232, 240.

für die verschiedenen Temperaturen nicht constant ist. Das Berfahren wird des halb gewöhnlich nicht einmal annähernd richtige Resultate ergeben. Es bleibt das her nichts anderes übrig, als die Sesammtmenge der Rauchgase aus der Analyse derselben und der Brennstoffe zu berechnen.

Bei ben bisherigen Heizversuchen hat man nun zwar meist die größte Sorgsfalt auf die Angabe der Temperatur des Speisewassers und der atmosphärischen Luft, des Barometerstandes, ja selbst der Beschaffenheit von Wind und Wetter verwendet, auch umständliche Rechnungen ausgesithrt, dabei aber durchweg unsrichtige Werthe für die specisische Wärme der Verbrennungsgase eingesett. Da die von Regnault 1) gefundenen Werthe für die specisische Wärme der hier in Bestracht kommenden Gase und Dämpse noch maßgebend sind, diese Zahlen aber in den bekannten Lehrs und Handbüchern von Bunsen? (dieselben Werthe hat Péclet 3), Emsmann 4), Ferini 5), Jamin 6), Wüllner 7) und Naumann 8) unbegreislicher Weise verschieden augegeben werden, da serner die mit der Temperatur steigende specisischen augegeben werden, da serner die mit der Temperatur steigende specisischen micht richtige Borzeichen gebraucht, so müssen zunächst diese Angaben richtig gestellt werden.

Nachfolgende kleine Tabelle enthält die von Regnault gefundenen Werthe für die angegebenen Temperaturgrenzen. Des leichteren Bergleiches wegen ist jedesmal die betreffende Seite der Originalarbeit in den Mémoires angegeben.

	Temperatur	Specif. Warme	Seite
Atmosphärische Luft	0 bis 200°	0,23751	95 u. 156
Sauerstoff	10 , 200	0,21751	113
Stidftoff	0 , 200	0,2438	117
Wasserstoff	<del>-</del>	3,4090	117
Rohlensaure (CO2)	-30 +10	0,18427	127
Desgleichen	-10 , 100	0,20246	127
Desgleichen	10 , 210	0,21692	<b>128</b>
Rohlenoryd (CO)	10 , 200	0,2450	181
Methylmafferstoff (CH4)	besgl.	0,59295	139
Aethylen (C. H.)	besgl.	0,4040	140
Schwestigfäure (SO2)	besgl.	0,15581	145
Wasserbampf (H2O)	desgl.	0,48051	167

Für die specifische Wärme der Kohlensäure wurden nur die drei letzten Bersuchsreihen zu Grunde gelegt, da Regnault selbst nur diese bei seinen Rechenungen berücksichtigt, für Schwesligsäure nur die letzte Bersuchsreihe, welche mehrere Jahre später als die erste und somit auf Grund reicher Erfahrungen ausgeführt wurde. Die specifische Wärme des Wasserstoffes ergab sich für die

<sup>1)</sup> Mém. l'Acad. 26, 1 — 928. — 3) R. Bunsen: Gasometrische Methoben, 1877, S. 810. — 5) Péclet: Traité de la chaleur, 1878, T. 1, p. 608. — 4) Emsmann: Physicalisches Wörterbuch, 1868, S. 628. — 5) Ferini: Technologie der Wärme, 1878, S. 81. — 6) Jamin: Cours de Physique, 1878, T. 2, p. 69. — 7) Wüllner: Die Lehre von der Wärme, 1871, S. 140. — 8) Raumann: Gmelin-Kraut's Handbuch der Chemie, Bd. 1, Abtheilung 1, S. 276.

Temperaturen zwischen — 30° und + 10° zu 3,3996, also fast genau berselbe Werth als sür 0 bis 200°. Dasselbe gilt für die atmosphärische Luft, deren specifische Wärme von — 30° bis + 10° zu 0,23771, von 0 bis 100° zu 0,23741 und von 0 bis 200° zu 0,23751 bestimmt ist. Bon den zur Festellung des letzten Werthes ausgesührten 28 Bestimmungen ergab die niedrigste 0,23601, die höchste 0,23891, so daß die Durchschnittszahl 0,2375 als besonders zuverlässig zu bezeichnen ist. Die specifische Wärme von Wasserstoff, Sauerstoff und Sticksoff ändert sich hiernach nicht mit der Temperatur, wohl aber die der Kohlensäure, welche bekanntlich vom Boyle-Wari otte'schen Gesetz abweicht.

Bezeichnen wir nun mit  $\lambda$  die Anzahl Wärmeeinheiten, welche erforderlich sind, 1 kg Kohlensäure von -30 auf  $t^0$  zu erwärmen, so ergiebt sich:  $\lambda = A\Theta + B\Theta^2 + C\Theta^3$ , wenn  $\Theta = t + 30^\circ$  ist. Die drei constanten Coöfficienten A, B und C werden mittels der drei aus den Versuchsreihen abgeleiteten Gleichungen:

$$0,18427 \times 40 = 7,3708 = A \times 40 + B (49)^{2} + C (40)^{3}$$
 $7,3708 + 0,20246 \times 90 = 25,5922 = A \times 130 + B (130)^{2} + C (130)^{3}$ 
 $7,3708 + 0,21692 \times 200 = 50,7548 = A \times 240 + B (240)^{3} + C (240)^{3}$ 
gu  $A = 0,1784897$ ,  $B = 0,00014592$  mb  $C = -0,00000000353$  gerfunden 1).

Für den praktischen Gebrauch empfiehlt es sich, die mittlere specifische Wärme zwischen  $+10^{\circ}$  (der mittleren Jahrestemperatur) und der Endtemperatur zu Grunde zu legen. Nun ist aber zur Erwärmung der Kohlensäure von -30 bis  $t^{\circ}$  die Wärmemenge erforderlich:

$$\lambda = A (t + 30) + B (t + 30)^{2} + C (t + 30)^{3}$$

bis t10 bagegen:

$$\lambda_1 = A (t_1 + 30) + B (t_1 + 30)^2 + C (t_1 + 30)^3$$

Folglich ist die Wärmemenge, welche erforderlich ist, um die Erwärmung  $t^0-t_1^0$  hervorzubringen,  $=\lambda-\lambda_1$  und die mittlere specifische Wärme zwischen  $t^0$  und  $t_1^0$   $=\frac{\lambda-\lambda_1}{t-t_1}$ . Daraus ergeben sich folgende Werthe:

Von t <sup>0</sup>	bis $t_1^0$	Mittlere specif. Wärme
0	50	0,19420
10	100	0,20246
10	150	0,20914
10	200	0,21564
10	250	0,22197 .
10	<b>300</b>	0,22812
10	850	0,23409.

<sup>1)</sup> Regnault (Mémoires S. 129) gibt an:  $\log A = 0.2513462 - 1$ ,  $\log B = 0.1640823 - 4$ ,  $\log C = 0.5545931 - 8$ . Woher diese allerdings sehr geringe Differenz kommt, vermag ich nicht zu erklären.

Aus der Gleichung  $\lambda = A\Theta + B\Theta^2 + C\Theta^3$  ergiebt sich ferner die wirkliche specifische Wärme der Kohlensäure zu  $\frac{d\lambda}{d\Theta} = A + 2B\Theta + 3C\Theta^2$ ; folglich:

t	Specif. Wärme	t	Specif. Wärme
00	0,18715	4000	0,28441
100	0,21464	<b>500</b>	0,30344
200	0,24001	<b>600</b> .	0,32035
<b>300</b>	0,26327	700	0,33514

Die specifische Wärme der Kohlensaure wächst daher ganz erheblich mit der Temperatur (wenn auch die für die höheren Wärmegrade berechneten Zahlen nicht ganz sicher sind, da nur dis 210° Versuche gemacht wurden), und alle Beurtheilungen von Feuerungsanlagen, welche hierauf teine Rücksicht genommen haben, sind ungenau. Voraussichtlich wird auch die specifische Wärme der Schwestigsäure und des Wasserdampses in ähnlicher Weise wachsen, doch liegen hierliber noch teine Versuche vor; sür Stickorydul konnte Regnault diese Zusnahme nachweisen. Vom Druck ist die specifische Wärme der Gase unabhängig, wie dies Regnault sür Wasserstoff, Kohlensäure, Sauerstoff und Sticksoff nachsgewiesen hat. Zur leichteren Verechnung solgt hier eine Tabelle sür die specifische Wärme von gleicher Einrichtung wie die sür die Gewichte der hier in Vertracht kommenden Gase (S. 139).

		1	2	3	4	5	6	7	8	9
Rohlenfäure(CC	) <sub>2</sub> )10 bis 100°	0,20246	0,4049	0,6074	0,8098	1,0123	1 <b>,214</b> 8	1,4172	1,6197	1,8221
•	10 , 150	0,20914	0,4183	0,6274	0,8366	1,0457	1 <b>,254</b> 8	1,4640	1,6731	1,8823
•	10 , 200	0,21564	0,4213	0,6469	0,8626	1,0782	1,2938	1,5095	1,7251	1,9408
	10 , 250	0,22197	0,4439	0,6659	0,8879	1,1099	1,3327	1,5538	1,7758	1,9977
	10 , 300	0,22812	0,4562	0,6844	0,9125	1,1406	1,3687	1,5968	1,8250	2,0531
	10 , 350	0,23409	0,4682	0,7023	0,9364	1,1705	1,4045	1,6386	1,8727	2,1068
Rohlenoryd (C	O)	0,2450	0,4900	0,7350	0,9800	1,2250	1,4700	1,7150	1,9600	2,2050
Stiaftoff	• • • • •	0,2438	0,4876	0,7314	0,9952	1,2190	1 <b>,462</b> 8	1,7066	1,9504	2,1 <b>94</b> 2
Sauerstoff .		0,21751	0,4350	0 6525	0,8700	1,0876	1,8051	1,5226	1,7401	1,9576
Wasserdampf		0,48051	<b>0,9</b> 610	1,4415	1,9220	2,4026	2,8831	3,3636	3,8441	4,3245
Schwefligfäure	(SO) <sub>2</sub>	0,15531	0,3106	0, <b>46</b> 59	0,6 <b>2</b> 12	0,7766	0,9319	2,0872	1,2425	1,3978

E. Wiedemann 1) hat (1876) einige dieser Bestimmungen mit folgenden Resultaten wiederholt:

	Specif. We	ārme gleiģe	r Gewichte	Specif. W	ārme gleic	er Bolume
	bei 0º	1000	2000	bei 0°	1000	2000
Atmosphärische Luft	0,2389			0,2389	_	
Wasserstoff	3,410		_	0,2359		_
Rohlenoryd	0,2426	_	_	0,2346	<u> </u>	_
Rohlenfäure	0,1952	0,2169	0,2387	0,2985	0,3316	0,3650
Aethylen	0,3364	0,4189	0,5015	0,3254	0,4052	0,4851
Stickorybul	0,1983	0,2212	0,2442	0,3014	0,3362	0,3712
Ammoniat	0,5009	0,5317	0,5629	0,2952	0,3134	0,3318

Diese Versuche bestätigen die rasche Zunahme der specif. Wärmen bei allen Gasen, welche vom Mariotte'schen Gesetze abweichen. Wegen des angewendeten weniger vollkommenen Apparates ziehe ich aber vor, vorläufig die Regnault'schen Zahlen beizubehalten.

Welchen Einfluß Zusammensetzung und Temperatur der abziehenden Rauchsgase auf das Ergebniß eines Heizversuches haben können, mögen folgende Beisspiele zeigen. Die Analyse der Rauchgase eines mit Anthracit geheizten Kessels gab folgendes Resultat:

3	eit	Rohlenfaure	Rohlenogyb	Sauerftoff	Stidfloff	Temperatur	Bemerkungen .
Uhr	Min.						
5	20	1,7	Sput	19,0	79,3	-	·
	30	1,8	0	19,1	79,1	159	Roft von unten gesehen dunkel.
7	<b>4</b> 5	1,9	0	18,9	79,2		Zug 10 mm Waffer.
8		1,8	0	19,1	79,1	155	·
	<b>3</b> 0	4,7	0	16,1	79,2	160	Rach dem Berputen des Mauerwerkes.
	40	4,8	0	16,0	79,2		
	<b>5</b> 0	4,6	0	16,1	79,3	167	
	l		ł	'			

<sup>1)</sup> Poggend. 157, \*1.

Bei 4º Lufttemperatur ergaben banach die vier ersten Versuche folgende Verlustberechnung (vergl. S. 140):

	1 kg Ro	hle giebt	153 × specif. Wärme	Wärme= verluft
	cbm	kg	æut iit	W.=E.
Rohlenfäure 1,8	1,49	2,93	32,99	97
Sauerstoff 19,0	•	<b>22,5</b> 0	33,28	<b>749</b>
Stickftoff 79,2	•	<b>82,44</b>	<b>37,30</b>	3075
	82,78	107,87	<del></del>	3921

Durch Multiplication der Gewichte der einzelnen Bestandtheile mit 153 × specif. Wärme erhalten wir somit einen Wärmeverlust von 3921 W.-E. oder bei 6700 W.-E. Brennwerth 58,5 Proc. Die drei letzten Versuche geben dagegen folgende Werthe:

	1 kg Roh	le giebt	160 × specif. Wärme	Wärmes verlust
	cbm	kg	Watthe	W.≠E.
Roblenfaure 4,7	1,49	2,93	34,50	101
Sauerstoff 16,1	5,11	7,31	34,80	<b>254</b>
Stickfoff 79,2	25,12	31,57	39,01	1231
<del></del>	31,72	41,81	***	1586

Das in aller Eile ausgeführte Bemerfen der besonders undichten Stellen des Mauerwerkes namentlich über der Thür mit Lehm hatte demnach eine Bersminderung des Wärmeverlustes von 3921 auf 1586 W.-E. oder von 58,5 auf 23,7 Proc. zur Folge. Andere Kessel geben 15 bis 40 Proc. Verlust. Ein Kessel, der kurz vorher sorgfältig nachgesehen war, gab bei der Untersuchung folgendes Ergebniß:

3	eit	Rohlensaure	Rohlenorpd	Sauerftoff	Stidfloff	Temperatur	Bemerkungen
Uhr	Min.						<u>.</u>
10	15	18,5	0	2,0	79,5	805°	6 mm Zug.
	35	19,2	Spur	0,9	79,9	<del></del>	Zug auf 1 mm ermäßigt
	45	19,0	0	1,2	79,8	206	
11	<del></del>	18,5	0	· 1,9	79,6		
	20	17,9	0	2,6	79,5	201	
	į			ŀ	Ι.		l

Berücksichtigen wir nur die vier letzten Proben, so ergiebt sich bei 10° Lufttemperatur nachfolgender Wärmeverlust:

							•	1 kg &c	hle giebt.	194 × specif.	Wärme= verlust
								cbm	kg	Wärme	W.:E.
Rohlenfäure	18,7	•	•	•	•	•	•	1,49	2,93	41,83	123
Sauerstoff	1,7	•	•	•	•	•		0,14	0,20	<b>42,2</b> 0	8
Stidstoff	79,6	•	•	•	•	•	•	6,35	7,97	47,32	<b>377</b>
						•		7,98	11,10		508

Diese Resselseuerung gab somit nur einen Wärmeverlust von 508 W.-E. ober etwa 7 Proc. durch die Rauchgase; ein günstigeres Verhältniß ist wohl kaum Bergleichen wir biefes Ergebniß mit ben besprochenen, berlichfichtigen, daß fämmtliche Reffel genau ben gleichen Roft haben und mit demfelben Brenn= stoff beschickt wurden, auch sonst möglichst gleichmäßig behandelt wurden und doch so ungemein verschiedene Wärmeverluste durch die Rauchgase ergaben, ja daß nicht selten derselbe Ressel einmal bedeutenden Luftüberschuß und dann wieder starke Rohlenorydbilbung zeigte, so wird badurch nur bestätigt, welch geringen Werth Beizversuche ohne Rauchgasuntersuchungen haben. Es ergiebt sich hieraus ferner, welchen Werth die verschiedenen neuen Rostconstructionen bestigen und welches Bertrauen die von den Erfindern derselben versprochenen 20 bis 30 Proc. Breunstoffersparnig verdienen. Ein paffenber Rost tann die richtige Leitung des Brennprocesses zwar erleichtern, z. B. Treppenrost für staubförmige Braunkohle, eine möglichst hohe Ansnutzung der Brennstoffe ist aber nur durch verständige Behandlung ber Feuerung zu erzielen, und diese kann wieder nur gewährleistet werben burch zeitweise Untersuchung ber Rauchgase.

Handelt es sich um genaue Feststellung sämmtlicher Verluste, so ist natürlich auch der Gehalt der Feuergase an Wasser und Schwesligsäure zu bestimmen unter Berücksichtigung des Wassergehaltes der atmosphärischen Luft.

Die bei einem Heizversuche verwendete Steinkohle hatte z. B. folgende Zusammensetzung:

Rohlenftoff		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	78,0
Wafferftoff																		
Sauerstoff	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	8,0
Schwefel .																		
Stidstoff.	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	٠,	•	•	•	•	•	1,1
Baffer	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	3,5
Aide		•					•	•			•		•	•	•	•		4,0

Bei ber vollständigen Verbrennung giebt demnach 1 kg Kohle:

	Dazu erforderliche Menge Sauerstoff
kg	kg
Rohlensaure 1,45 cbm oder 2,86	2,08
Waffer, burch Berbrennung 0,31	
Desgl., hygrostopisches 0,03	
Schwestigsäure 0,039	
Stidstoff 0,01	_
8,25	3 2,376

erfordert dazu (2,38 — 0,08 —) 2,3 kg Sauerstoff, entsprechend fast 10 kg ober 7,7 cbm atmosphärische Luft, und giebt dabei rund 7200 W.-E. (vergl. Theorie der Berbrennung). Bei 4° Lufttemperatur und 8° Thaupunkt der unter den Rost tretenden Luft gab die Untersuchung der Rauchgase im Durchschnitt von 21 Analysen:

Rohlenfäure	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	٠,	4,9	Proc.
Rohlenozyd	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	0	
Sauerstoff																
Stidstoff .	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•		79,6	
Temperatur														•		-

Daraus berechnet sich in der vorhin besprochenen Weise folgender Wärmeverluft:

	1 kg Rohle giebt	300 × specif. Wärme	Wärme= verlust
	cbm kg		9BE.
Rohlensaure 4,9	1,45 2,86	70,23	201
Sauerstoff 15,5	4,59 6,56	65,25	428
Stidstoff 79,6	23,56 29,61	73,14	2166
Schwestigsaure	- 0,03	46,59	2
Wasser	-0,35	144.15	87
Wassergehalt der Luft	. — 0,25	141,10	-
	39,60	<del></del>	2884

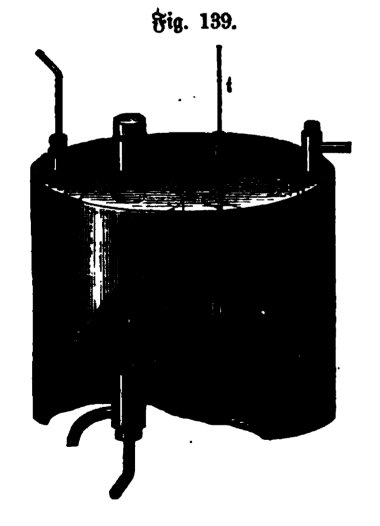
4. Der Wärmeverlust einer Dampstesselseuerung durch Strahlung und Leitung soll nach Scheurer-Restner im Durchschnitt 25,5 Proc., nach anderen Angaben sogar bis 40 Proc. des Gesammtbrennwerthes betragen. Da dieser Verlust noch nicht direct bestimmt wurde, sondern nur als Differenz der übrigen mangelhaft sestgestellten Werthe, so sind diese Angaben sehr unzuverlässig.

Da nun die Verhältnisse ganz anders würden, wenn man den Versuchstessel etwa als Calorimeter behandeln und ganz mit Wasser umschließen wollte, so ist eine directe Bestimmung dieses Wärmeverlustes kaum möglich. Der Zweck ließe sich aber wohl dadurch indirect erreichen, daß man unter dem Versuchskesselsel einen Vrennstoss von gleichartiger Zusammensezung, z. B. Leuchtgas, Erdöl, dessen Vrennwerth demnach genau festgestellt werden könnte, verseuerte und nun die übrigen Wärmeverluste genau bestimmte. Wenn man dabei die Menge der abziehenden Verbrennungsgase, sowie die Temperatur im Feuerherde genau bestimmte, so könnte man unter Verläckstigung der mit der Temperatur versänderlichen specissschen Wärme mit Hülse der erwähnten Linde'schen Formeln auch wohl Ausschluß über die Wärmelibertragung von den glühenden Feuergasen durch das Kesselblech zum Kesselwasser bekommen. Vis setzt weiß man darüber noch sehr wenig (vergl. Dampstesselseurungen).

Die Brennwerthbestimmungen durch Berbampfungsversuche mit Dampstesseln sind somit noch nicht geeignet, genaue Angaben über die bei der Berbrennung frei werdende Wärme zu erhalten. Hierzu sind kleinere Apparate nothwendig, um die verschiedenen Fehlerquellen übersehen und unschädlich machen zu können. Die ersten Bersuche, die bei der Berbrennung entwickelte Wärme mittels Calorimeter zu bestimmen, scheinen von Lavoisier und Laplace 1) ausgeführt zu sein. In einem von Sis umgebenen irdenen Gefäße verbrannten sie 30 bis 500 g glühende Holzschlen oder aber Wasserstoff im Sauerstoff. Sie fanden so, daß 1 Thl. Kohle im Durchschnitt 96,5 und 1 Thl. Wasserstoff 295,6 Thle. Sis schwolzen. Auch Hassenstaß, sowie Clement und Desormes 2) verwendeten Siscalorimeter.

Trawford 3) verbrannte Holztohle in einem Wassercalorimeter und fand, daß 1 Thl. Kohle 5776 Thle. Wasser von mittlerer Temperatur um 1° erwärmte und 1 Thl. Wasserstoff 37051 Thle. Wasser. Dalton 4) verbrannte daß zu untersuchende Gas unter einem entsprechenden Wasserschie, während Rumford 5) 1813 die ersten vergleichenden Versuche mit Holztohle und verschiedenen Holzarten aussührte. 1 Thl. Kohle erwärmte danach 52 dis 54 Thle. Wasser vom Schmelzpunkt dis zum Siedepunkt, 1 Thl. Holz 25 dis 54 Thle. Wasser vom Schmelzpunkt dis zum Siedepunkt, 1 Thl. Holz 25 dis 40 Theile. Welter 6) schloß (1821) aus diesen Versuchen, daß bei der Verbrennung gleiche Mengen Sauerstoff dieselben oder in einem einfachen Verhältnisse zu einander stehende Wärmemengen erzeugen — ein Schluß, der jedoch schon durch die Versuche von Despretz?) widerlegt wurde.

Graffi 8) verbrannte in einem Wassercalorimeter Zuckerkohle mit Sauerstoff und fand dafür 7682 bis 7801 Wärmeeinheiten. Die ersten genaueren und umfassen-



ben Versuche murben jeboch von Dulong 9) ausgeführt. Die zu untersuchenden Stoffe in bem kleineren Gefäße A wurden (Fig. 139) verbrannt, welches von einem größeren, mit Baffer gefüllten Gefäße umgeben war, beffen Temperatur durch Thermometer t angegeben wurde. Der zur Berbrennung nöthige Sauerstoff wurde durch das Rohr B zugeführt, während die Verbrennungsproducte durch das schlangenförmig gebogene Rohr DEG entwichen. Die Gase wurden, wie die Abbildung zeigt, aus einer Spite verbrannt, Flüssigkeiten mittels eines eingetauchten Baumwollfabens, feste . Körper meist in Pulverform. Er fand so z. B. für Wasserstoff 34601, für Kohlenoryd 2490 W.= E. Obgleich Dulong in

derselben Weise wie dies bereits Rumford gethan hatte, um den Einfluß der

<sup>1)</sup> Histoire de l'Académie de France, 1781, 379. — 2) Gehler: Physitalisches Wörterbuch, 1841, Bb. 10, S. 325. — 8) Experiments and observations on animal heat, London 1788. — 4) Ein neues System des chemischen Theils der Naturwissensichaft, Berlin 1812, S. 87. — 5) Gilbert's Ann. 45, 1; 46, 225. — 6) Ann. chim. phys. 19, 425. — 7) Ann. chim. phys. 37, 180; Poggend. Ann. 12, 519. — 8) Journ. de phys. chim. III, Bd. 8. — 9) Poggend. 45, 461.

Strahlung zu vermindern, das Calorimeter beim Beginne eines Bersuches etwa eben so weit unter die Temperatur der Umgebung erkalten ließ, als es nach Beendigung deffelben wärmer war als diese, so sielen doch einige Zahlen, z. B. für Kohlenstoff von 7295 B.-E., offenbar zu niedrig aus.

A. Ure 1) verbrannte bie zu untersuchende Rohle mit atmosphärischer Luft in einem kleinen Berbrennungsraum und ließ die heißen Gase in Röhren aufsteigen, welche in einer mit 300 bis 400 kg Wasser gefüllten Wanne befestigt waren. Sehr ähnlich war der aus Weißblech gefertigte Apparat, welchen Bargum?) verwendete, um den Brennwerth des Torfes sestzustellen; nur ftand hier der Berbrennungsraum im Wasser selbst. Deville 3) verwendete einen

Fig. 140.

Deville 3) verwendete einen fleinen Röhrenteffel. volltommener ift ber Apparat bon Bollen. Auf bem gufeifernen Fuße E (Fig. 140) ift ber ftebenbe Reffel B befeftigt, welcher mit einer Bolgbelleibung C verfeben ift unb Berbrennungsraum A Die ju unterumschließt. fuchenben Brennftoffe werben burch ben Anfat a auf ben Roft a gebracht; bie gut fchliegende Doppelthitt be ift mit einem Schauloch verfeben, welches burch ein Blimmerblatt geschloffen ift. in der Dede bes Reffels befindliche Mannloch m ist mit entiprechendem Bugelverfcluß verfeben. perbampfenbe Baffer wirb burch die Deffnung i eingeführt und tann aus bem Bahn s wieber abgelaffen Um ju verhüten, bağ ber burch bas Robr f entweichenbe Dampf Baffer mitreift, bangt an bemfelben bas weitere Rohr g fo, bag berfelbe burch ben ringformigen Zwischenraum gwischen g unb f geben muß.

<sup>1)</sup> Dingl. 1840, 75, \*48. — 2) Mitth. b. Gewerbv. f. Dannov. 1856, \*150. — 2) Dingl. 1869, 192, 209; 193, 124. Die mahrend des Drudes veröffentlichten Berfuche ber Rundener Berfuchsftation jollen am Schluß diefes Abichnittes besprochen werben.

Der Berbrennungsraum A ragt unten in eine Schale r, welche durch das Rohr t mit Wasser gestillt wird, um so einen Instdichten Abschluß zu erreichen. Sie kann mit dem daran besestigten Rohre D in der Führung u auf- und abgeschoben werden und wird durch die Zapsen w getragen. Der Ansah n wird durch einen Gummischlauch mit einem Gebläse verbunden, die dadurch zugesührte Lust tritt aus den seitlichen Dessnungen s zwischen die beiden Schalen o und p und durch die Löcher der letzteren unter den Rost q. Der ganze Apparat ist 1,5 m hoch. Die durch den Ansah d entweichenden Verbrennungsgase treten in das stache Messingrohr e, welches in einem etwa 30 cm weiten, 50 cm hohen und 2 m langen Zinktrog mit Wasser liegt. Unter Verücksichtigung der Temperatur der abziehenden Gase geschieht die Ausstührung des Versuchen und die Verechnung der erhaltenen Resultate wie dei den entsprechenden Versuchen mit einem Dampstessel.

Der Wasserschluß ist nicht empfehlenswerth; sonst dürfte sich dieser Apparat zur Anstellung größerer Versuche sehr wohl eignen, wenn die Zusammenssetzung der entweichenden Gase berücksichtigt wird.

Andrews 1) verbrannte die zu untersuchenden Stoffe in einem mit Sauersstoff gefüllten geschlossenen Aupfergefäß, welches in ein zweites Gefäß mit Wasser völlig untergetaucht war. Auch Than 2) verwendete ein geschlossenes Gefäß, als er mittels eines Bunsen'schen Eiscalorimeters die Verbrennungswärme des Wasserstoffes bestimmte.

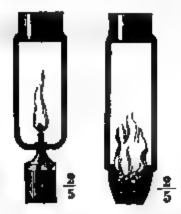
Die umfassendsten Brennwerthbestimmungen wurden jedoch (1852) von Favre und Silbermann 3) ausgeführt. Fig. 141 (a.f. S.) zeigt ben von ihnen verwendeten Apparat in 1/5 nastirlicher Größe, Fig. 142 den Durchschnitt besselben in 1/3 natürlicher Größe, wie ihn Scheurer-Reftner 4) bei feinen Brennwerthbestimmungen für Kohlen anwendete. Der erforderliche Sauerstoff wird durch das Rohr B in die aus vergoldetem Aupferblech hergestellte Berbrennungstammer A direct auf die schwer verbrennlichen Stoffe geleitet, bei den leichter brennbaren Körpern, welche Favre und Silbermann untersuchten, aber burch bas Rohr O, während B dann verschlossen blieb, oder die zu untersuchenden Gase zuführte. Die Berbrennungsproducte entweichen durch das im Deckel münbende Rohr s, durchziehen das ganze nach unten führende Schlangenrohr mit dem kleinen Behälter k für das Condensationswasser und gehen schließlich durch das Rohr e nach den Absorptionsapparaten. Das in der Mitte des Deckels mündende Rohr m ift oben mit einer Glasplatte bebect, über welcher ein kleiner Spiegel steht, um von der Seite ans den Gang der Verbrennung beobachten zu können. Der ganze Berbrennungsapparat ift mit brei in der Zeichnung fortgelaffenen bunnen Stangen an bem Deckel bes aus Rupferblech hergestellten Wassergefäßes a befestigt. Deckel ist versilbert und hat entsprechende Deffnungen für ein Thermometer, den Rührer i und in der Mitte eine große Deffnung für die nach außen führenden

<sup>1)</sup> Pogg. 75, 27, 244. — 2) Ber. d. chem. Ges. 1877, 947. — 3) Ann. chim. phys. 34, \*357. — 4) Bull. Mulh. 1868, \*712.

Röhrenansätze ber Berbrennungstammer. Das Aupfergefäß ist außen ebenfalls verfilbert, um die Wärmellbertragung zu vermindern, und ruht auf vier Korkfüßen in einem zweiten Aupferchlinder d, deffen Wandungen mit einem Schwanenpelz Fig. 141.

ausgekleibet finb. Dieser Chlinder steht bann wieder in einem britten mit Baffer gefüllten tupfernen Gefüß, um badurch die Ausstrahlung nach außen zu vermindern.

Big. 143. Fig. 144. Fig. 145.



Für die Berbrennung der stüssigen Brennsstoffe diente die kleine, etwa 2 com fassende tupferne Lampe, Fig. 143, sür Schwesel die in Fig. 144 dargestellte; beide waren mit Platindrähten am Deckel der Bersbrennungskammer befestigt. Kohlen wurden in dem kleinen Platinchlinder, Fig. 145, mit durchlöchertem Boden verbrannt. Scheurer-Restner brachte die Rohlen dagegen in die kleine Platinschale, welche mit drei Platindrähten an das Platins

rohr n befestigt war, fo bag ber burch bas Rohr B jugeführte Sauerftoff unmittelbar auf die Rohlen traf. Der Wasserwerth des Calorimeters 1) von Silbermann wurde in folgender Weise durch Rechnung erhalten:

2012 g Baffer	•	•	2012,000
684,603 g Rup	ofer (specif. 2B. 0,09515)	•	65,140
1,961 g Platin	(specif. 28. 0,03243)	•	0,064
The sum amaken	7,750 g Glas (specif. W. 0,1980) .	•	1,540
Lyermonieter	f 7,750 g Glas (specif. W. 0,1980) . l 20,083 g Queckfilber (specif. W. 0,083	33)	0,666
			2079,410

Bei den Untersuchungen wurde der Gehalt der entweichenden Sase an Kohlensäure und Kohlenoryd bestimmt. Die Art der Berechnung möge folgendes Beispiel der Bestimmung des Brennwerthes von Kohlenstoff zeigen.

Bei bem Bersuch wurde erhalten:

				Zusam	men .	9,023 g
Desgl. durch	Berbrennung	des	entwichenen	Rohlenozydes	• • •	1,128 "
Rohlenfäure						7,895 g

$$log \ 9,023 = 0,9553510$$

$$log \ \frac{6}{22} = 1,4357285$$

$$0,3910795, \ folglich 2,46082 g \ Rohlenstoff$$

$$log 1,128 = 0,0523091$$

$$\log \frac{14}{22} = \overline{1},8037053$$

$$log 2403 = 3,3806996$$

3,2367139, 1724,7 \B. = E. für CO.

Anfangstemperatur		•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	11,86580
Endtemperatur	•	•	•	•		•	•	•		•	•	•	<b>20,5478°</b>

> log 8,74047 = 0,9415462log 2079,3605 = 3,8179307

fomit Wärmeeinheiten: log 4,2594 769 = 18175,1 bazu für das entweichende Kohlenoryd 1724,7

Gesammiwärme 19899,8

Sejammiwarnie	•	•	•	log 1	9 899,8	=	4,2988488
Gewicht des verbrannten Rohlenftoffs .	•	•	•	log	2,4608	== -	- 0,3910795
							3,9077693

oder 8086,7 B.=E. für 1 g Rohlenstoff.

1) Sheurer=Restner giebt an			
1145,651 Rupfer		•	109,008 g
21,810 Platin			_
Thermometer: 12 g Glas, 63 g Quedfilber .	•	•	4,470 ,
	. —		

114,184 g

Bei diesen Berechnungen ist somit keine Rücksicht genommen auf die specifische Wärme des Wassers bei verschiedenen Temperaturen' (S. 64) und auf die Wärme, welche mit den Verbrennungsgasen entweicht (S. 146). Daß diese Fehler gemacht wurden, erklärt sich sehr leicht daraus, daß die specifische Wärme des Wassers und der Gase zur Zeit der Aussührung dieser Versuche noch nicht genau bekannt waren.

Thomsen 1) bestimmte den Brennwerth des Wasserstoffs, indem er in eine hohle, völlig eingetauchte Platinkugel von 500 cam Inhalt durch ein Rohr Wassersstoff, durch ein zweites den Sauerstoff einleitete, während ein drittes bestimmt war, die bei seinen Bersuchen mit Chlor gebildeten gassörmigen Berbrennungssproducte abzuleiten. A. Schuller und B. Wartha2) verbrannten in einem kleinen Behälter elektrolytisch entwickelten Wasserstoff mit ebenfalls elektrolytisch entwickelten Sauerstoff, unter Benutzung eines Eiscalorimeters; zu bemerken ist hierbei, daß sie als Wärmeeinheit die mittlere specifische Wärme des Wasserszwischen O und 100° nehmen, und nicht, wie dies sonst üblich, diejenige Wärmemenge, welche erforderlich ist, 1 g Wasser von O auf 1° zu erwärmen. Für seste und slüssige Brennstoffe sind beide Apparate nicht geeignet.

Böllig abweichend von diesen Versahren, die zu untersuchenden Brennstoffe mit freiem Sauerstoff zu verbrennen, ist das neuerdings von F. Stohmann 3) empfohlene mit gebundenem Sauerstoff, welches bereits von Frankland 4) bei seinen Untersuchungen über die Verbrennungswärme der menschlichen Nahrungs-mittel angewendet wurde. Stohmann hat dasselbe jetzt dahin verbessert, daß er als Wasserbehälter einen Chlinder A (Fig. 146 und 147) von polirtem Wessing-blech verwendet, der auswendig versilbert und dis zur Höhe des Wasserstandes mit sechsssachem Flanell und schließlich mit einer Pülse aus Weißblech umgeben ist. Um diese Isolirschicht vor Feuchtigkeit zu schützen, wurde ein breiter Summisstreisen umgelegt.

Der Wasserwerth des Calorimeters läßt sich nach Stohmann am einfachsten dadurch sinden, daß man den Apparat in seinen einzelnen Theisen zusammenstellt, wie zu einem Berbrennungsversuch, selbstverständlich ohne die zu verbrennende Mischung, ihn eine bestimmte Temperatur annehmen läßt, am bequemsten die der umgebenden Luft, und dann die gleiche Menge von Wasser wie beim Verbrennungsversuch hineinbringt, aber dem Wasser eine andere, höhere oder geringere Temperatur giebt als dem Apparat. Hat sich die Temperatur zwischen Wasser und Apparat ausgeglichen, erkennbar daran, daß der Stand des Queckssilbers im Thermometer constant wird, so hat das Wasser so viel Wärme abgegeben oder ausgenommen, wie der Apparat seinerseits ausgenommen oder abgegeben hat, und es ergiebt sich daraus die Zahl der Wärmeeinheiten, welche dem Apparat zugestührt werden müssen, um seine Temperatur um ein bestimmtes Wärmeintervall zu verändern. Z. B.: In einem Versuch war die Temperatur des Apparates — 15,99°, in denselben wurden 2000 g Wasser von 23,28° gebracht. Das Thermometer wurde stabil bei 22,80°. Die Temperatur des Wassers war daher

<sup>1)</sup> Pogg. 148, \*180, 868. — 2) Ann. Phys. Chem. 2, \*359. — 8) Journ. prakt. Chem. 19, \*115. — 4) Jahrber. d. Chem. 1866, 732.

erniedrigt um 0,48°. Die Temperatur des Apparates war erhöht um 6,81°. Sine Temperaturabnahme von 2000 g Waffer um 0,48° entspricht aber einem Fig. 146.

Fig. 147.

Berthe von 2000.0,48 = 960 W. E. Mo waren 960 W. E. erforderlich, um den Apparat um 6,81° zu erwärmen. Oder es find  $\frac{960}{6,81}$  = 141 W. E.

erforderlich, um den Apparat um 1° zu erwärmen. Da aber die Zuführung von I W.=E. 1 g Wasser um einen Grad erwärmt, so ist der Wärmewerth des Apparates nach diesem Versuch auch gleichwerthig mit dem von 141 g Wasser.

Die zu verbrennende Substanz wird mit 13,34 g chlorsaurem Ralium und 1,66 g vorher geglühtem Braunstein in dem Berhältniß gemischt, daß von dem im Kaliumchlorat enthaltenden Sauerstoff ein Drittel bis zur Hälfte zur Ber-Dieses Gemisch wird loder in den 25 mm weiten und brennung ausreicht. 72 mm hohen Platinchlinder D gebracht, bessen Boden aus einer mit Gold ein= gelötheten Platinplatte gebilbet wird. Die seitlich angebrachten 3 mm weiten Deffnungen, welche bie später folgende Lösung bes gebildeten Chlorkaliums beschleunigen sollen, werben zunächst mit kleinen Scheiben von Seibenpapier verklebt, um ein vorzeitiges Herausfallen bes Gemisches zu verhüten. Um die Heftig= keit der Berbrennung zu mäßigen, giebt man dem Gemisch noch, je nach der Natur des Brennstoffes, 0,5 bis 8 g gepulverten Bimsstein hinzu. Als Zündschnur wird ein starker baumwollener Faben, ber vorher mit chlorsaurem Kalium getränkt ist, etwa 5 mm tief in die Mischung hineingesenkt. Inzwischen sind in den Chlinder A 2 kg Wasser gebracht, dessen Temperatur nach der Rumford'schen Compensationsmethode um so viel niedriger ist wie die der Umgebung, als sie nach Beendigung des Versuches höher ift. Der Platinchlinder D wird nun so auf dem gebogenen Blech E befestigt, daß er mit seinem Boden auf dem kurzen Rohr= stuten G ruht und von den federnden Blechen H gehalten wird. Die Verbindung des gleichzeitig als Rührer bienenden, am Rande mit Löchern versehenen Bleches  $m{E}$ mit der Glode C wird durch zwei Messingstäbe K bewerkstelligt.

Die angebrannte Bundschnur glimmt, nachdem man bie zuerst sich zeigende Flamme ausgeblasen hat, langsam und ruhig weiter. Man läßt sie verbrennen, bis ber Funken nur noch wenige Millimeter von der zu entzündenden Mischung entfernt ist, setzt dann rasch die Glocke über den Platincylinder, befestigt dieselbe an dem gebogenen Blech und stellt die ganze Vorrichtung in das Calorimeter. Nach wenigen Secunden beginnt die Verbrennung: Gase dringen aus den unteren Deffnungen der Glode hervor, durchwirbeln das Wasser und entweichen an der Oberfläche, wobei das Wasser häufig ziemlich hoch aufspritt. Um einem dabei stattfindenden Berlust an Wasser vorzubeugen, wird während der Berbrennung ein chlindrischer Auffatz B, von gleichem Durchmesser wie das Calorimeter und 140 mm Söhe, oben mit einer 40 mm weiten runden Deffnung verfehen, auf bas Calorimeter gesett, von bessen Wandung das etwa verspritte Wasser in ben Apparat zurückfließt. Gewöhnlich dauert die Verbrennung etwa eine halbe bis eine Minute. Während derselben entweichen, neben der aus der Orybation der organischen Substanz hervorgehenden Rohlenfäure, dichte weiße nebelförmige Dunstmassen von Chlorkalium, die an der Wand des Apparates herabgleiten und wie dichte Wolfen sich ablagern, überall, wohin sie kommen, einen weißen Anflug zurudlassend. Hat die Gasentwicklung aufgehört, so öffnet man vorsichtig ben an bem Rohr F befestigten Sahn, bamit bie Gase entweichen und bas Wasser in bie Die Lösung des Chlorkaliums wird durch Bewegen des kleinen Glocke eintritt. Apparates befördert.

Um nun aus der erhaltenen Temperaturzunahme die Berbrennungswärme zu berechnen, sind folgende Umstände zu berücksichtigen:

- a) Die Moleciile des chlorfauren Kalis zerfallen in Chlorkaliummoleciile und Sauerstoffmoleciile, ein Theil der Kraft, welche die Atome des Kaliums, des Chlores und des Sauerstoffs im chlorfauren Kali verband, wird dabei in Wärme umgesetzt. Zersetzungswärme, positiv.
- b) Ein Theil des Sauerstoffs verbindet sich mit dem Kohlenstoff und Wasserstoff der Substanz zu Kohlensäure und Wasser. Berbrennungswärme, positiv.
- c) Das Chlorkalium löst sich unter Wärmebindung in Wasser. Wärmetönung, negativ.
- d) Die Ueberwindung des Druckes, welcher den entweichenden Gasen durch die Wassersäule des Calorimeters entgegengesetzt wird, erfordert den Auswand einer gewissen Menge von lebendiger Kraft, um deren Wärmeäquivalent die beobachtete Wärme zu gering erscheint. Also negativ.
- e) Ein Theil der gebildeten Kohlensäure wird vom Wasser unter Freiwerden von Wärme gelöst, positiv.
- f) Die Berbrennungsgase entweichen im mit Wasserbampf gesättigten Zustande, negativ.
- g) Der Rest der Zündschnur, sowie die zum Berschluß der Deffnungen des Berbreunungschlinders dienenden Papierscheibchen nehmen an der Berbrennung Theil. Berbreunungswärme, positiv.
- h) Ein Theil des Chlorkaliums entweicht als Dunstmasse, ohne gelöst zu werden, durch das Calorimeterwasser, positiv, da der negative Effect unter c) dadurch verringert wird.
- i) Unter Umständen bleibt ein Theil des Chlorkaliums bei der Bestimmung der Endtemperatur ungelöst. Positiver Effect aus gleichem Grunde wie unter h.

Sehen wir, wie weit diese Werthe sich ermitteln lassen:

- a) Die Zersetzungswärme des chlorsauren Kalis bei dem Processe KClO3 = KCl + O3 ist nach Thomsen = 9713 W.-E. sür 1 Grammmolecül, oder = 79,2 W.-E. sür 1 g. Da in allen Versuchen 13,34 g chlorsaures Kali zur Verwendung kommen, so solgt hieraus eine Wärme von + 1057 W.-E.
- b) Die Wärmetönung beim Lösen bes Chlorkaliums entspricht 59,3 W.-E. für 1 g Chlorkalium. Die angewandte Menge des chlorsauren Kalis liefert bei der Zersezung 8,12 g Chlorkalium. Die Wärmetönung beträgt daher 482 W.-E.
- c) Da die Höhe der Wassersäule, durch welche die Gase sich ihren Weg bahnen müssen, etwa 20 cm beträgt, also noch nicht den Druck einer Quecksilberssäule von 2 mm erreicht, so ist dieser Werth zu vernachlässigen, da er weit geringer ist als der Einsluß, welcher durch die Schwankungen des Luftbruckes herbeigeführt wird.
- d) Bon der gebildeten Kohlensäure wird ein Theil von dem Calorimeterswasser zurückgehalten. Die Menge derselben ist aber eine verschiedene, je nach der Geschwindigkeit, mit welcher die Gase durch das Wasser gehen. Bei einem Bersuche, in welchem 1,5 g Stärkemehl verbrannt wurden enthielten

2000 g Calorimeterwasser Q,151 g Kohlensäure. Nach Thomsen beträgt die Lösungswärme der Kohlensäure 5880 W.-E. sür 1 Grammmolecül, folglich sür 1 g 134 W.-E. Nehmen wir die Zahl 0,151 g Kohlensäure als dem Durchschnitt entsprechend an, so ist hiersür eine Wärmeproduction zu rechnen von +20 W.-E.

- e) Der Wärmewerth des von den Gasen entsührten Wasserdampses ist ebensalls keine constante Größe; er ist abhängig von der Menge der gebildeten Gase
  und von dem Sättigungszustand derselben. Die verwandte Menge von chlorsaurem Kali giebt dei der Zersetzung 5,22 g Sauerstoff ab, welche dei einer Temperatur des Calorimeterwassers von 20° ein Bolum von 3918 com annehmen. Es mag die Annahme gestattet sein, daß dei jeder Berbrennung durchschnittlich ein Gasvolum von 3500 com verbleibe, welches sich beim Durchtritt durch das Calorimeterwasser mit Feuchtigkeit sättige. Bei einer Temperatur von 20° nimmt 1 Liter Luft 17,159 mg Wasserdamps auf, also die 3,5 Liter der entweichenden Gase 0,060 g Wasserdamps. Da die Dampswärme des Wasserdampses dei 20° 592 W.-E., so entspricht die Vildung, oder, was sür diese Zwecke dasselbe ist, die nicht ersolgende Condensation von 0,06 g Wasserdamps einem Wärmeverlust von — 36 W.-E.
- f) Filt die Menge der Substanz der Papierscheibchen und des Restes der Zündschnur kann ein Werth von 0,015 g Cellulose in Rechnung gestellt werden. Die Verbrennungswärme von 1 g Cellulose ist nach Stohmann = 4276 W.-E. Obige Menge entspricht daher einer Wärmeproduction von + 64 W.-E.
- g) Zur Bestimmung des mit den Berbrennungsgasen entweichenden Chlorkalium verdampft man etwa 500 com des Calorimeterwassers zur Trockne und wägt den Rücktand, bestehend aus Chlorkalium und etwa unzersetzt gebliebenem chlorsauren Kali. Darin wird durch Titriren mit Silberlösung die Menge des Chlors bestimmt, welche in Form von Chlorkalium vorhanden ist. Die Differenz des Gewichtes des Trockenrücktandes und des gefundenen Chlorkaliums giebt die Menge des unzersetzt gebliebenen chlorsauren Kalis. Letzteres, auf Chlorkalium umgerechnet und zu dem durch Titriren gefundenen Chlorkalium hinzuaddirt, und die Summe beider, nachdem dieselbe sitr das Bolum des angewandten Wassers berechnet ist, von 8,12 g, oder der Menge des dem angewandten chlorsauren Kali äquivalenten Chlorkalium abgezogen, giebt die Menge des Chlorkaliumdunstes, dessen Wärmewerth als Correction in Rechnung gestellt wird.

Die Differenz beiber Summen oder 1141 — 518 = + 623 W.-E. ist von der gefundenen Verbrennungswärme abzuziehen.

Stohmann selbst giebt an, daß man im günstigsten Falle hoffen darf, unter zehn Bersuchen sinf zu haben, aus denen eine brauchbare Durchschnittszahl abzu-leiten ist. Berlicksichtigt man ferner, daß die Zersetzungswärme des chlorsauren Kaliums noch keineswegs sicher festgestellt ist, so wird man zugeben, daß dieses Berfahren vielleicht für Brennwerthbestimmungen von Lebensmitteln empfehlens-wersh sein mag, für welche es Stohmann zunächst anwendet, daß aber sür die Untersuchung der eigentlichen Brennstoffe die Berbrennung im freien Sauerstoff vorzuziehen ist.

Da die nach außen führenden Ansätze bei den Apparaten von Dulong sowie von Favre und Silbermann zu Wärmeverlusten Beranlassung geben, die Absührung der Berdrennungsproducte bei letzterem Apparat von dem Deckel aus nicht besonders empsehlenswerth ist, so habe ich mir den in Fig. 148 (a. f. S.) in ½ natürlicher Größe im Durchschnitt dargestellten Apparat ansertigen lassen. Die in dem Berdrennungsraum A mit ausgeschraubtem Deckel entwickelten Berdrennungsgase gehen nach unten durch das Rohr i in den flachen Raum c, werden hier, wie der Querschnitt Fig. 149 zeigt, durch einen Einsatz gezwungen, zunächst dis an die äußeren Wandungen zu gehen, dann sich langsam durch den ganzen Raum c zu bewegen, um durch das flache Rohr e zu entweichen. Die Berdrennungskammer wird mittels der drei Füße f am Boden des kupfernen Kühlgefäßes B durch entsprechende Vorsprünge sestgehalten. Der ganze Apparat ist aus 940 theiligem Silber hergestellt.

Mit dem silbernen Apparate sind in der Wasserlinie durch kurze Gummischläuche die gläsernen Ansätze a und d verbunden. Der zur Verbrennung erfors derliche, völlig trockene Sauerstoff, dessen Temperatur genau bestimmt wird, tritt durch das mit einer übergreisenden eingeschlissenen Glasplatte bedeckte Rohr a in den Verbrennungsraum und führt so die von der Verbrennung nach oben gehende Wärme wieder nach unten, damit sie völlig vom Kühlwasser aufgenommen wird. Die durch den Ansatz dentweichenden Verbrennungsgase, deren Temperatur durch das Thermometer t bestimmt wird, gehen zur Vestimmung des gebildeten Wassers und der Kohlensäure durch entsprechende Chlorcalcium= und Kaliapparate, dann zur Vestimmung der nicht völlig verbrannten Stoffe durch ein Rohr mit glühendem Kupseroryd und nochmals durch Chlorcalcium und Kali (S. 127). Der übrig gebliedene Sauerstoff wird zur Wessung in einem Gasometer aufgesangen und kann zu einem späteren Versuche wieder verwendet werden.

Der Raum C zwischen dem versilberten Kupfergesäß B und dem Holzbehälter D ist mit Glaswolle gesüllt. Der versilberte Deckel n besteht aus zwei Hälften, deren eine zwei halbtreissörmige Ausschnitte für die Röhren a und b, eine Dessenung sür das Thermometer t und zwei sür die versilberte Kührvorrichtung r hat. Um die Wärmelibertragung von diesem Kührer auf die Umgebung möglichst zu vermindern, sind die beiden letzteren Dessenungen im Deckel mit kleinen Elsenbeinssührungen ausgesetzt; außerdem sind die beiden Drähte, welche die Scheibe r tragen, oben in ein Elsenbeingestell m eingeschraubt. Zur Bewegung des Rührers geht eine Seidenschnur o über eine von einem Wessingbügel (der hier der Deutlichkeit wegen seitlich gezeichnet ist) getragene Rolle, so daß man während eines Bersnches aus 2 bis 3 m Entsernung mittels eines Kathetometers

Brennwerthbestimmung Fig. 148.

1

.

die Thermometerstände, durch einen Spiegel über dem Rohr a die Berbrennung beobachten und durch die Schnur o den Rührer in Bewegung setzen kann. Schaskn, Lampen u. s. w. können im Berbrennungsraume auf einen flachen, dunnen Porcellanuntersatz gestellt werden. Die Aussührung der Bersuche wird bei den einzelnen Brennstoffen besprochen werden —.

Nachtrag. Auf Anregung bes Polytechnischen Bereins in München ist baselbst im Jahre 1878 eine Bersuchsstation für Prüfung von Brennstoffen errichtet worden (S. 150); ben Berichten von D. Bunte und J. Laurent über bie Arbeiten ber Station entnehmen wir folgende Angaben.

Rach ber schematischen Darftellung Fig. 150 besteht die Bersuchsanlage aus einem Berd AB und zwei liber einander stehenden Röhrentesseln. Der 3,6 m

Fig. 150.



lange, 1,3 m breite und 1,85 m hohe Herd ist für wagrechte und geneigte Roste eingerichtet; turzstammige Kohlen werden auf der Seite A, langstammige auf der Seite B verbrannt. Das 4700 kg schwere Backsteinmauerwert des herdes ist mit einem Blechkasten umgeben, zwischen dessen durch Winteleisen und Stehdolzen verstieften, 11 em von einander abstehenden Wandungen Wasser umlänft. Die Feuersthüren sind hohl und mit dem Wasser des herdes in Berbindung gesetzt, die Thüsten der Aschenkasten sind zur Bermeidung der Strahlung mit vielen Bandeisen versehen, von denen die eine Neihe immer die Oeffnungen der vorhergehenden versdecht und somit durch die eintretende Verbrennungslust abgesühlt wird. Während eines Versuches wird an dem nicht benutzten Ende des Feuerherdes die Oeffnung

durch eine trockene Backsteinmauer ausgefüllt, Feuerthüren und die Thür zum Aschenkasten durch eine hohle, mit Wasser gefüllte Wand ersetzt. Das Speises wasser mündet in den mit Mannloch versehenen Dampsdom C, von welchem aus der entwickelte Dampf zu einem Calorimeter geleitet wird.

Die beiden Röhrenkessel von 1,2 m Durchmesser haben je 73 Rauchrohre von 50 mm Durchmesser. Der erste 2,07 m hohe Kessel W1 hat einen Cubiksinhalt von 1,9 cbm, eine Gesammtheizstäche von 24, bei normalem Wasserstande eine benetzte Heizstäche von 20 qm. Das Gesammtgewicht des Kessels beträgt 2290 kg. Der als Vorwärmer dienende zweite Kessel W2 hat bei 1,5 m Höhe 1,3 cbm Cubikinhalt, 17 qm Gesammt und 13 qm benetzte Heizstäche; er wiegt 1803 kg. Die Reinigung der Röhren geschieht von der mit hydraulischem Deckelverschluß versehenen Rauchkammer G aus. Die Rauchgase entweichen durch das Rohr I zu einem Lustsauger oder durch K unmittelbar zum Schornstein.

Um den durch Mitreißen von Wasser verursachten Fehler zu vermeiden, wird der gebildete Damps mittelst Wasser verdichtet, dessen Temperaturzunahme die vom Kessel ausgenommene Wärme ergiebt. Zu diesem Zweck sließt aus zwei hochstehenden, durch eine Rotationspumpe stets dis zum Ueberlauf gefüllten Behälstern R und R1 durch im Boden angebrachte Deffinungen eine durch Vorversuche sestäß F. Ein Theil dieses Wassers wird mittelst der Pumpe P durch das Rohrn in den Kessel W1 gedrückt, während der hier erzeugte Damps wieder durch die Rohrleitung m nach F zurücksehrt und durch das aus dem Behälter R kommende Wasser verdichtet wird. Die vereinigten Wassermengen sließen in das Gefäß E mit eingesenktem Thermometer T. Herd, Kessel und Dampsseitungen sind setzt mit schlechten Wärmeleitern umhlillt, was bei den 29 ersten Versuchen noch nicht der Fall war.

Bur Bestimmung der Wärmemengen, welche Feuerherd und Reffel durch Leitung und Strahlung verlieren, wurde das in ihnen befindliche Wasser durch Dampf aus einer Locomobile geheizt; das Mauerwerk wurde hierbei aus dem Ressel entfernt. Nachdem nun die Temperatur des im Feuerherde enthaltenen Wassers um einige Grade höher war als diejenige, bei welcher der Bersuch stattfinden sollte, wurde der Herd mit einer Rotationspumpe verbunden, um fortwährend eine vollständige Mischung des im Herbe enthaltenen Baffers zu bewertstelligen, indem sie baffelbe aus dem unteren Theile des Herbes ansaugte, um es nach Bestimmung der Temperatur wieder nach oben zu befördern. rend 1 Stunde 45 Minuten sank die Temperatur von 66,9 auf 62,15, also um 4,750 oder stündlich 2,720. Der Herb enthielt 2272 kg Wasser; der metallische Theil desselben besteht aus 5000 kg Schmiedeisen und Gußeisen, dessen specifische Wärme, zu 0,11 angenommen, einem Wasserwerth von 550 k entspricht, zusam= men also 2822 kg. Der mit Wasser gefüllte Herd verlor demnach stündlich 2822 × 2,72 = 7700 B. = E. Die Holzverkleidung des Fenerherdes hat eine Gesammtoberfläche von 22,1 gm und eine Stärke von 6 cm, macht 1,33 cbm ober ein Gewicht von 740 kg. Die specifische Wärme des Fichtenholzes zu 0,65 angenommen, ergiebt einen Wasserwerth von 480 kg. Die Außenseite der Berkleidung hatte, wie das Kesselhaus selbst, 300; für die innere Seite, welche die Metall-

vandungen des Herdes fast berührt, wurde die mittlere Temperatur desselben, 630, ingenommen. Im Mittel betrug somit ber Unterschied der Temperatur der Außenluft und der mittleren Wärme der Holzverkleidung 170, zwischen Herd und Kesselhaus 34°. Der Wärmeverluft bes Herbes betrug stündlich 2,82°, weshalb ingenommen wurde, daß die Umhullung mit einem nur halb so großen Temperaurüberschuß stündlich 1,360 abgenommen habe, entsprechend 650 B. = E. Besammtwärmeverlust des Herdes betrug demnach 8350 B. . E. Die Abkühlung bes unteren Reffels wurde badurch bestimmt, daß alle Biertelstunden die vom Manometer angezeigten Dampfspannungen abgelesen und dann nach Regnault n die entsprechenden Temperaturen umgerechnet wurden. Die stündliche Abkühlung betrug nur 5,95°. Der Reffel enthielt 977 kg Wasser, sein Gisengewicht 2290 kg, bessen specifische Wärme, zu 0,113 angenommen, 258kg Wasser, zusammen also Der mit Baffer gefüllte Reffel verlor bemnach stündlich 1235 kg entspricht. 7300 B. = E. Die Umhüllung des Kessels besteht größtentheils aus Thon, dessen specifische Barme zu 0,23 angenommen werben tann. Die so verkleibete Oberfläche des Reffels beträgt 5,8 qm, die Stärke ber Umhiillung 9 cm und ihr Besammtgewicht nach Angabe bes Fabrikanten 850 kg, entsprechend einem Waffer= werth von 195 k. Die Außenseite der Umhüllung hatte etwa 60°, die innere Seite wurde gleich ber bes Reffels zu 1450 angenommen, entsprechend einer mittleren Temperatur von 102,50 Der Ueberschuß dieser Mitteltemperatur über die Außenluft beträgt somit 72,5%. Macht man nun die gleiche Annahme wie beim Feuerherd, so ergiebt sich, daß, während der Ressel mit einem Temperaturuberschuß von 1150 stündlich 5,950 verlor, die Umhüllung eine Temperaturabnahme von 3,75° gehabt haben wird, entsprechend 731 2B. = E. Danach ergiebt sich ber Gejammtwärmeverluft zu 8031 B. . E. Der in gleicher Beife bestimmte Barmeverluft des oberen Kessels ergab 3726 B. . E. Bur Bestimmung der beim Deffnen der Feuerthüren durch Ausstrahlung verlorenen Wärmemenge wurde die Barme gemeffen, welche bie geschlossenen Feuerthuren in Folge ber Strahlung es Rostes gegen dieselben aufnehmen. Zu diesem Zwed murde das Schutblech, nit welchem sie sonst verseben find, entfernt und die innere Seite gut geschwärzt. Die von den Feuerthuren aufgenommene Wärme wurde nun in der Art bestimmt, wß die Temperatur des Wassers beim Eintritt wie beim Austritt aus den Thuen, sowie die gesammte während der Dauer des Bersuches durchströmte Wassernenge gemessen wurde. Auf diese Weise wurde festgestellt, daß die beiden Thuren tündlich nur 8800 B.= E. aufnehmen, so daß, da die Thüren während einer Stunde nur zwei Minuten lang offen sind, diefer Berluft vernachlässigt murbe.

Jur Untersuchung der Rauchgase wurden dieselben zunächst durch Absorptionssthren r geleitet, welche Kohlensäure mit Wasser zurückhalten, dann durch ein Kohr O mit glühendem Kupferoxyd, um Wasserstoff und Kohlenoxyd zu verbrensen, so daß das gebildete Wasser und Kohlendioxyd von den Röhren s zurückgeselten wurde, der Stickstoff und die überschissige Luft sich aber in der etwa 201 psenden Flasche a sammelten. Die Temperatur  $t_3$  wurde mit Quecksilberthermoseter,  $t_2$  aber mit einem Metallpyrometer von Och sle und einem elektrischen prometer von Siemens (S. 50) bestimmt. Unter Benutzung dieser Tempesturen konnte mit der Linde'schen Formel, wie vorauszuschen war (S. 141),

kein brauchbares Resultat erzielt werden, so daß die Rauchgasmengen lediglich auf Grund der chemischen Analyse berechnet wurden.

Bor Beginn eines jeben Bersuches wurde geheizt, bis nach zwei bis vier Stunden die Anlage in allen ihren Theilen den Beharrungszustand erreicht hatte und die Calorimeter eine nahezu constante Temperatur zeigten. Bon Zeit zu Zeit wurden aus dem Rauchkanal Gasproben auf ihren Kohlensäuregehalt unterssucht und danach der Rauchschieber so lange gestellt, bis der beabsichtigte Kohlenssäuregehalt erreicht war. Nun wurden die auf dem Rost liegenden glühenden Kohlen in einen tarirten eisernen Kasten gebracht, gewogen, wieder auf den Rost gegeben und von da ab die Menge des aufgeworfenen Brennmaterials genau bestimmt. Die am Schluß des Bersuches noch vorhandenen glühenden Kohlen wurden zurückgewogen.

Als Beispiel der Berechnungen möge folgender Versuch mit Ruhrkohlen an gefithrt werden. Bei 0,4 qm eines grobspaltigen Planrostes, einer Kohlenschicht von 20 cm, welche alle zehn Minuten ergänzt wurde, ergaben sich innerhalb sieben Stunden:

									kg
Glut am Anfang bes Bersuches	•	•	•		•			•	6,5 Rohle
Aufgegeben mahrend des Berfuches	•	•	•	•				•	172,3
Am Ende lag auf bem Roft									
Somit verbrannt im Ganzen	•	•		•	•	•	•	•	152,6 "
Stündlich verbrannt	•	•	•	•	•	•	•		21,8

Das Gewicht der Asche im Aschenfall betrug 15,3 Proc. der verbrannten Kohle. Die mittlere Temperatur des Calorimeters des Herdes betrug  $31,5^{\circ}$ , des Kessels 33,1 und des Borwärmers  $23,3^{\circ}$ , die Temperatur des Condensationswassers  $9,3^{\circ}$ , der Rauchgai: nach dem ersten Kessel  $(t_2 =)$   $380^{\circ}$ , nach dem zweiten Kessel  $(t_3 =)$   $243^{\circ}$ , des Kesselhauses  $19^{\circ}$ .

Durch die Calorimeter flossen stündlich folgende Wassermengen: Calorimeter tes Feuerherdes 962 l, des Kessels W, 2973 l, des Kessels W, 1079 l.

Danach berechneten sich folgende Werthe:

1) Feuerherd: Vom Calorimeter aufgenommen  $7 \times 962$  (31,5-9,3) = 149495Im Calorimeter geblieben 92 (29-26,2) = ... 25Im Gerd geblieben 2660 (28,5-43,5) = ... -40032Strahlung des Herdes  $7 \times 500 = ... 3500$ Busammen 115671

2) Ressel W1: Vom Calorimeter, aufgenommen  $7 \times 2973$  (33,1-9,3) = 495302Im Carlorimeter geblieben 259 (31,2-91) = 2570

	, des Calorimeters $7 \times 350 = \dots$	2 450
	Zusammen :	115 671
2) Reffel	$W_1$ : Bom Calorimeter, aufgenommen 7 $ imes$ 2973 (33,1 $-$ 9,3) $=4$	495 302
•	Im Carlorimeter geblieben 252 (31,2 — 21) =	2 570
	Dampsverbrauch der Maschine 7 × 900 =	
	Strahlung des Ressells 7 × 7068 =	
	, des Calorimeters $7 \times 350 = \dots$	
	" des Wasserbehälters $7 \times 250 = \dots$	
	Busammen !	557 845

3) Vorwärmer  $W_2$ : Vom Calorimeter aufgenom.  $7 \times 1079 (23,3-9,3) = 105 742$ Im Calorimeter geblieben 252 (21,5-12) = ... 2394Im Ressel geblieben  $99 \times 0.28 (100-9,6) = ... -2506$ Strahlung des Ressels  $7 \times 3872 = ... 27104$ 

Zusammen 132 734

Nach den Formeln von Linde würde sich ein Wärmeverlust durch die Rauchsgase ergeben von  $132734 \frac{243-19}{380-243} = 217025$  W. E. und eine Anfangs=
temperatur von 380 + 3656 (280 - 243) = 0.550

temperatur von  $380 + \frac{3656}{870} (380 - 243) = 955^{\circ}$ .

Die während 51/2 Stunden abgesaugten Rauchgase enthielten:

Rohlensäure	•	•	•	•		•	•	•	•	•		•	•	•	•	6,12
Rohlenoryd	•	•	•	•			•				•	•	•	•	•	0,89
Wasserstoff	•	•		•		•					•	•	•			0,10
Sauerstoff	•		•			•	•		•	•	•	•	•		•	14,21
Stidstoff.	•				•		•				•	•		•	•	78,68

Bunte stellt nun folgende Berechnung an:

1 cbm Kohlenoryd ober Kohlensäure enthält 0,5364 kg Kohlenstoff, 1 cbm der obigen Rauchgase somit (0,0612 + 0,0089) 0,5364 = 0,0376 kg. Die verstrannte Ruhrkohle enthielt:

Rohlenfto	Ħ	•	•	•	•	•		•			•	•	•	•	•	•	81,60
Wassersto	ff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,21
Sauerstof	Ī	un	D	6	фn	ef	el	•		•	•		•	•	•	•	5,48
Ajche.																	
Wasser .	•	•	•	•	•	•		•		•	•	•	•	•	•		2,67

Auf die mehrfachen Angriffe von A. Wagner<sup>1</sup>) gegen diese Versuche kann nur verwiesen werden, da sie Verfasser nicht ganz für zutreffend hält. Zu bedauern ist jedoch, daß zu diesen mit so großem Auswand an Arbeit und Geld ausgestihrten Versuchen, anscheinend nur der unglücklichen Linde'schen Formel zu Liebe, eine so schlechte Resselconstruction gewählt wurde. Während sonst bei jeder rationellen Feuerung die Gase wenigstens einmal durch Heruntersühren gestaut wersden, steigen sie hier in den Röhren des Ressels und Vorwärmers unmittelbar nach oben, ohne irgend welche Gelegenheit zu haben, sich vorher gehörig zu mischen, so daß es sehr zweiselhaft ist, ob die Gasproben wirklichen Durchschnittswerthen entsprechen; daß außerdem die Bestimmung der durch Leitung und Strahlung verslorenen Wärme in hohem Grade mangelhaft ist, bedarf keines besonderen Nach-

<sup>1)</sup> Deutsch. Industrieztg. 1880, S. 155, 314; Zeitschr. f. analyt. Chem. 1880, 434.

weises. Wenn auch die ganze Versuchsauordnung für spätere Untersuchungen manchen werthvollen Fingerzeig giebt und die von H. Bunte ausgeführten Anaslysen sehr beachtenswerth sind, so wird man doch bei späteren Brennwerthbestims mungen vor allen Dingen sich nach einer besseren Kesselconstruction umzuschen haben (vergl. S. 148).

Für genaue Brennwerthbestimmungen wird man wohl immer auf die noch mehrfach zu erwähnenden kleinen Calorineter (S. 159) zurückgreifen muffen.

## Untersuchung der atmosphärischen Luft.

Bekanntlich besteht die atmosphärische Luft aus etwa vier Theilen Sticktoff und einem Theil Sauerstoff, gemischt mit wechselnden Mengen Wasserdunst und Kohlensäure, oft auch mit Industriegasen, Fäulnisstoffen u. dgl. Von diesen regelmäßigen Bestandtheilen der Atmosphäre ist wohl am häusigsten der Feuchtigsteitsgehalt festgestellt, oft auch die Kohlensäure bestimmt, seltener der Sauerstoff, während man den verschiedenen Verunreinigungen erst in neuerer Zeit mehr Aufmertsamkeit zuwendet.

Bestimmung der Fenchtigkeit. Die zur Feststellung der Menge des in der atmosphärischen Luft als unsichtbares Gas vorhandenen Wassers dis jetzt bestannten Bersahren gründen sich im Wesentlichen: 1) auf die Anwendung Wasser anziehender oder abgebender Stoffe, indem man die Beränderungen der Farbe, des Bolums, der Temperatur oder des Gewichtes der Körper selbst, oder aber die Volumveränderung der atmosphärischen Luft bestimmt; 2) auf die Bestimmung des Thaupunktes.

Das Aufstellen mit Kobaltlösung getränkter künstlicher Blumen (sogen. Barometerblumen u. dergl.), um aus deren Farbenveränderung auf den Feuchtigskeitsgehalt der Atmosphäre zu schließen, ist lediglich Spielerei —.

Die Erfahrung, daß sich eine ganze Reihe von Körpern in feuchter Luft ausbehnen und in trockener Luft zusammenziehen, ist so alt, als man Thüren, Schubladen u. dergl. aus Holz herstellt, oder Darmsaiten, Stricke und Bapier kennt. Die ältesten Einrichtungen dieser Art haben Leupold) und Wolf beschrieben. An dem einen Ende einer um eine Rolle gelegten Hansschung oder Darmsaite hing ein kleines Gewicht mit einem Zeiger, welcher sich vor einer entsprechenden Gradeintheilung auf und ab bewegte, während Molyneux (1685) den bekannten Mann mit Regenschirm, Frau mit Sonnenschirm an einer Darmsaite aushing. Minder gut war das Hygrometer von Sturm<sup>2</sup>), besser das von Lambert<sup>3</sup>),

<sup>1)</sup> Theatrum aerostaticum, p. 288. — 2) Collegium curiosum (Nürnberg 1676). — 8) Hygrometrie (Augsburg 1874).

welche ebenfalls Beibe Darmsaiten verwendeten. De lance!) hing einen Papiersstreisen zwischen zwei Säulen auf, der in der Mitte ein kleines Gewicht mit Zeisger trug. Smeaton? desengeiigte eine mit Salzwasser gekochte meterlange Danfsschnur an einen mit 250 g Gegengewicht beschwerten, 30 cm langen Zeiger, welcher sich vor einem in 100° getheilten Bogen bewegte. Als Nullpunkt bezeichnet er die Zeigerstellung an einem trochnen Tage in der Nähe eines mäßigen Feuers, während der Sättigungspunkt durch Beseuchten der Schnur mit Wasser gefunden wurde. Chiminello3), welcher im Jahre 1783 die diesbezügliche Preisfrage der kurpfälzischen Alademie der Bissenschaften zu Mannheim löste und als Hygrometer einen mit Duecksilber gefüllten Federkiel verwendete, glaubt den Nullpunkt noch dei mittlerer Trockenheit der Atmosphäre und 31° Wärme, den Sättigungspunkt aber durch Sintanchen in Wasser zu sinden. 3. Baptiste, der einen Zeiger durch einen Streisen Goldschlägerhäutchen in Bewegung setzt, verswendet zur Bestimmung des Nullpunktes in derselben Weise 62° warme Luft.

Daignan benutte ichon im vorigen Jahrhundert die Ausbehnung und Bufantmengiehung einer Granne vom Bilbhafer; mahrend Simmon ) die Aus-

Fig. 151.

behnung eines Holzstabes beobachtet, de Litc5) die eines Stäbchens aus Elfenbein, oder später aus Fischbein; er besständens aus Elfenbein, oder später aus Fischbein; er besstämmt den Rullpunkt zwerst in der mittelst gebrannten Kalkes getrockneten Lust. Benoit bilebt einen Papierstreisen auf eine Metallseder, Delacombe?) einen Holzstreisen, um das verschiedene Berhalten der Pflanzenfaser und des Metalles gegen Feuchtigkeit zu benutzen, natürlich ohne irgendwie brauchbare Angaben erzielen zu können. Wolpert bläßt das freie Ende eines Strobhalmausschnitztes sich vor einer Scala bewegen, welche direct die procentische Feuchtigkeit angiebt. Der kleine Apparat scheint weniger gut zu sein als die besteren Haarhngrometer (S. 170).

Sauffure?) verwendete zuerst ein gereinigtes, blons des Menschenhaar, welches einen Zeiger mit kleinem Gesgengewichte in Bewegung setzte (Fig. 151). Er bestimmte den Rullpunkt in einer durch Potasche getrockneten Luft, den Sättigungspunkt unter einer mit Wasser beseuchteten Slasglocke. Das oben durch die Stellschrauben a und d bessestigte Haar o geht unten über die kleine Rolle o, in deren

zweiter Rinne eine Schnur mit Gegengewicht p läuft, welches bas haar gespannt erhalt. Der mit ber Are ber Rolle verbundene Zeiger bewegt sich so vor einem

<sup>1)</sup> Traité des baromètres, thermomètres et hygromètres (Amstetdam 1688).

2) Philosophical Transactions, 1771, Bd. 61, S. 24. — 3) J. C. Fischer: Physikalisches Wörterbuch (Göttingen 1799), Bd. 2, S. 983. — 4) Dingl. 1848, 107, \*338. — 5) Philosophical Transactions, 1773, 63, 38; 1791, 81, 1; Gren's Journal der Physit, 5, 279; 8, 171. — 6) Dingl. 1830, 35, \*252. — 7) Dingl. 1831, 41, 104. — 8) A. Wolpert: Bentilation und Heizung (Braunschweig 1880), S. \*149; Dingl. 1877, 226, 236, 636. — 9) Bersuch über die Hygrometrie, überseht von Titius (Leipzig 1784). Rozier's Journal de physique, Januar 1788.

Grabbogen, daß er in einem mit Feuchtigfeit gefättigten Raume auf 100, in trodner Luft auf O fieht.

Fig. 152.

Unwesentlich ift die von Babinet 1) angegebene Berbesserung, mahrend Hermann und Pfifter 2) diesem Apparat die durch Fig. 152 versinnlichte Form geben. Die obere Scala giebt hier direct die relative Feuchtigkeit in Procenten,

<sup>1)</sup> Dingl. 1824, 14, \*293; 15, 378. — 2) Carl's Repertor. 1870, S. 117; Dingl. 1870, 196, \*504.

die unteren aber die Saussure'schen Grade (vergl. S. 172). Der von Meyn 1) construirte Apparat giebt ebenfalls die relative Feuchtigkeit in Procenten an.

Roppe 2) hält das in einem Rahmen von etwa 20 cm Länge eingezogene Haar durch eine kleine Spiralfeder aus Neusilber gespannt, deren Kraft dem Gewichte von 0,5 g entspricht. Das Hygrometer ist in ein Blechkästchen gestellt, welches vorn durch eine Glasscheibe, hinten durch einen Schieber geschlossen werden kann. Vor letzterem ist ein mit dünnem Zeug bespannter Nahmen eingeschoben, welcher mit Wasser getränkt wird. Man stellt nun den Zeiger ersorderlichen Falles mittelst eines beigegebenen Schlüssels genau auf 100° ein, entsernt dann Schieber, Gewebe und Glas, worauf man nach einigen Minuten die procentische Feuchtigskeit ablesen kann.

Folgende Tabelle zeigt eine Neihe zu verschiedenen Zeiten in meinem Garten ausgeführter vergleichender Beobachtungen. Die beiden ersten Hygrometer von Alinkerfues hatte ich von Lambrecht in Göttingen direct bezogen, das dritte aus einem hiesigen Laden entnommen, das Koppe'sche von Goldschmid in Zürich erhalten, das Wolpert'sche von meinem Bruder (Sammlung der techn. Hochschule). Die Apparate 1, 2, 3 und 5 wurden vorher sorgfältig eingestellt, beim vierten sehlte hierzu die Borrichtung. Zur gewichtsanalytischen Bestimmung wurde die Luft durch ein U-Rohr angesaugt, welches mit Schweselsäure benetzte Glasperlen enthielt. Des bequemeren Bergleichs wegen sind die Angaben sämmtlich auf Procente der relativen Feuchtigkeit berechnet.

	I.	II.	111.	IV.	v.	VI.
1. <b>R</b> oppe	49	45	50	78	82	81
2. Klinkerfues 1	<b>52</b>	49	<b>53</b>	77	80	83
3. " 2	53	51	<b>53</b>	74	83	86
4. " 3	42	34	<b>39</b>	<b>52</b>	64	69
5. Wolpert	40	<b>59</b>	<b>59</b>	<b>5</b> 8	76	<b>6</b> 8
6. Fischer (S. 178)	50	<b>4</b> 8	49			82
7. Regnault		49		76	_	
8. Gewichtsanalytisch	51			79	86	_
9. August	52	53	<b>5</b> 5	59	70	
Temperatur	18,20	17,10	9,30	<b>— 1,8º</b>	<b>+</b> 10	10

Darnach sind die mit einem sorgfältig ausgeführten Koppe'schen Hygrometer erhaltenen Angaben hinreichend genau.

Hietschel3) verwendet das Haarhygrometer zur selbstthätigen Regulirung seines Luftbefeuchtungsapparates; die Figuren 153 u. 154 zeigen diesen

<sup>1)</sup> Dingl. 1878, 227, \*364. — 2) Dingl. 1877, 226, \*297. — 8) Dingl. 1880, 235, \*113.

"hygroftopischen Schluffel" in Schnitt und Anficht. Zwei Haare i und in find mit beiben Enden an ben Bolgen p und p1, die in Bebeln h und h1 steden,

Fig. 153. Fig. 154.

befestigt. Die Gewichte ber Bebel find fo vertheilt, bag bie in Bezug auf Fig. 154 rechts liegende Geite bes Bebels & nach oben, die gleichliegende Seite bes Bebels hi bagegen nach unten fich zu dreben bestrebt In ben Schleifen ber Baare i und i, ruhen bie an gemein-Schaftlicher Stange befestigten Rollen g,gt. Gie werben unter Bermittelung biefer Stange burch Arme k, welche an ber Rudwand bes Apparates gelagert finb, geführt, fo baf fie burch bie Spannung ber Baare gehoben werben fonnen, ohne babei. in Schwantungen gu gerathen. Die Stange gg, ruht auf einer unrunden Scheibe d. Sobalb nun die Haare i und i, burch Mustrodnen fich verfiltzen, fo wird gunächft, ba bie Rollen g und g, etwas fdwerer

sind als die auf die Bolzen p und  $p_1$  bezogenen Belastungen der Hebel h und  $h_1$ , eine Drehung der Hebel erfolgen, dis die Enden derselben, die Punkte t und  $t_1$ , sich berühren, wodurch, da sie mit den Polen einer Batterie verbunden sind, der Batteriestrom geschlossen wird. Berkürzen sich die Haare i und  $i_1$  noch mehr, so werden die Rollen g und  $g_1$  ohne Schwierigkeit gehoben; es kann also eine Uebersspannung der Haare nicht eintreten. Durch Drehen der unrunden Scheibe d, also durch Erhöhen oder Senken des Stilzpunktes der Rollen g und  $g_1$  vermag man die Berührung der Punkte t und  $t_1$  früher oder später herbeizusühren; ein mit d verbundener Zeiger n vermittelt das Erkennen der Lage der unrunden Scheibe d an dem Gradbogen s. Man vermag hiernach den hygrostopischen Schlössel auf den gewünschten Feuchtigkeitszustand einzustellen.

Bur Prüfung der Thätigkeit dieses hygrostopischen Schlüssels ist ein gewöhnsliches Sausure'sches Hygrometer mit ihm verbunden. Dasselbe besteht aus dem Haar, welches an der Schraube q und unten an einer Rolle befestigt ist; mit der Axe dieser Rolle dreht sich ein Zeiger n über dem Graddogen sz. Das kleine Gegengewicht e hängt an einem Faden, welcher auf eine neben der Rolle des Haares besestigte Rolle gewickelt ist und dem Haar eine gleichmäßige Span-

nung giebt.

Gan-Luffac hat für eine mittlere Temperatur bestimmt, welcher relativen Feuchtigteit ber Luft die Grabe bes Sauffure'schen Hygrometers (S. 168) entfprechen; er giebt folgende Tabelle:

```
0,00 relative Feuchtigkeit
 0^{\circ} =
 10 =
         4,57
20 =
       9,45
 30 = 14,78
40 = 20,78
50 = 27,79
60 = 36,28
 70 = 47,19
80 = 61.22
90 = 79.09
                        "
100 = 100,00
                        "
```

Da die Zahl der Grade des Saussure'schen Haarhygrometers der Berslängerung proportional ist, welche das Haar durch Feuchtigkeit erlitten hat, so sieht man, wie der betreffende Ausdehnungscoöfficient sich mit dem Procentsatz relativer Feuchtigkeit ändert, und kann man nach W. Klinkersues in Göttingen (D. R. P. Nr. 3366) aus obigen Zahlen eine wichtige Eigenschaft jenes Coöfficienten absleiten. Die der Ausdehnung proportionale Anzahl der Grade, welche mit y bezeichnet werden mag, läßt sich nämlich durch solgende Formel als Function des Feuchtigkeitsprocesses p darstellen:

$$y = 126,91 - 47,901 \ cotg \ (0,400^{\circ} p + 20,68^{\circ}),$$

woraus sich dann ergiebt, daß der Ausdehnungscoöfficient dem Quadrate des Ausdrucks sin (0,400° p + 20,68°) umgekehrt proportional ist. Es scheint sich die Boraussetzung zu bewahrheiten, daß diese Sigenschaft immer sür eine ganze Art von Haaren giltig bleibt, nur daß die Zahlencoöfsicienten von Art zu Art wechseln. Daß der Ausdehnungscoöfficient durch Feuchtigkeit sehr nahe gerade in der angegebenen Weise veränderlich ist, hat sür das neue Hygrometer dieselbe Bedeutung, welche die ebenfalls nur sehr angenähert stattsindende Unveränderlichsteit des Ausdehnungscoöfsicienten der meisten Körper durch Wärme sür die Thermometer besitzt. Die obige Formel läßt höchstens einen Fehler übrig, welcher an einer wenig gebrauchten Stelle der Scala 1,61 Procent der Feuchtigkeit erreicht und der selbst für die meisten wissenschaftlichen Untersuchungen nicht sehr in Bestracht kommt.

Man denke nun nach Fig. 155 ein Stäbchen ss an zwei hygrostopisschen Fäden f bisilar aufgehängt, gleichzeitig aber durch zwei andere solcher Fäden f, verhindert, ganz der Torsion der ersten Fäden nachzugeben. Die Ruheslagen, nach welchen die sich entgegenwirkenden Torsionen streben, sollen senkrecht zu einander sein, daß also, wenn z der Torsionswinkel der unteren Torsion ist, der der oberen durch  $90^{\circ}$  — z ausgedrückt wird. Die von letzterer ausgelibte Directionskraft läßt sich demnach ausdrücken durch  $c_1 \sin z$ , die der ersteren durch  $c\cos z$ , wenn  $c_1$  und c die Maximalwerthe dieser Kräfte bezeichnen. Soll sich das Städchen unter dem Einslusse beider Kräfte im Gleichgewichte besinden, so

muß  $c_1 \sin z - c \cos z = 0$ , d. h. es muß  $\cot g z = \frac{c_1}{c}$  erfüllt sein  $^1$ ). Erleidet

<sup>1)</sup> Bezüglich der Theorie dieses Apparates vergl. auch Dingl. 1877, 226, 100.

nun die Größe  $\frac{c_1}{c}$  aus irgend welcher Ursache, z. B. durch die Einwirkung von Feuchtigkeit auf die hygrostopischen Fäden eine kleine Bariation  $\delta \frac{c_1}{c}$ , geht also in  $\frac{c_1}{c} + \delta \frac{c_1}{c}$  über, so geht auch entsprechend der Torsionswinkel z in  $z + \delta z$  über und man hat cotg  $(z + \delta z) = \frac{c_1}{c} + \delta \frac{c_1}{c}$  oder mit Aldssicht auf die Kleinheit von  $\delta z$ , die ihre höheren Potenzen zu vernachlässigen erlaubt,  $\delta z = -\sin z_2 \delta \frac{c_1}{c}$ . Die Größen  $c_1$  und c hängen n. a. nach den Torsionsgesetzen von der Länge und von dem Abstande von je zwei Fäden eines Paares ab. Die Bastig. 155.

riation ober das Increment der  $\frac{c_1}{c}$  ist also hier als eine Function der Ausdehnungen anzusehen, welche die Fäden durch Feuchtigkeit erleiden, und zwar mit Rücksicht auf die Kleinheit dieser Größen als eine linäre Function. Wan kann daher nach Obigem setzen:

$$\delta \frac{c_1}{c} = \frac{\gamma \delta p}{\sin (0.400^{\circ} p + 20.68^{\circ})^2}$$

wobei  $\gamma$  eine Constante,  $\delta p$  das Increment der relativen Feuchtigkeit bedeutet, durch welches die Störung des Gleichgewichtes der beiden Torsionen veranlaßt wird. Substituirt man den oben gefundenen Ausdruck von  $\delta \frac{c_1}{c}$  in der Gleischung für  $\delta z$ , so wird:

$$\delta z = \sqrt{\frac{\sin z^2 \gamma \delta p}{\sin (0.400^0 p + 20.68^0)^2}} ..........(1)$$

wobei sich die Coöfficienten auf Menschenhaare beziehen. Durch Abanderungen in der Spannung, in der Länge oder in der Weite der Fädenpaare läßt sich für die Constante  $\gamma$  der Werth — 0,400 herstellen. Gesett, dies sei geschehen, außers dem aber noch für irgend eine Stellung in der Gleichgewichtslage, welcher der Torsionswinkel  $z_0$  und die relative Feuchtigkeit  $p_0$  entspricht, durch Aenderungen im Verhältniß beider Torsionen erreicht, daß:

$$z_0 = 0.4000 p + 20.680 \dots \dots \dots \dots (2)$$

ist, so wird überall, d. h. die ganze Scala der relativen Feuchtigkeit hindurch,  $z = 0.400^{\circ} p + 20.68^{\circ}$ ; denn es wird zufolge der Gleichung (1) für  $p = p_0$ die Größe  $\delta z = 0,400 \, \delta p$ , folglich ist die Bedingung (2) auch für die Nachbarwerthe von  $z_0$  und  $p_0$ , nämlich für  $z_0 + \delta z$  und  $p_0 + \delta p$  erfüllt und deshalb ber gemachte Schluß burch die ganze Scala zu wiederholen. Umgekehrt ift auch die Erfüllung der Bedingung (2) für zwei z. B. für die äußeren Punkte ber Feuchtigkeitsscala p=0 und p=100 ein Zeichen, daß  $\gamma=0.400$  gemacht worden ist. Hicraus folgt, daß man eine gleichwerthige Scala haben wird, wenn man dafilt sorgt, daß in getrockneter Luft z = 20,680, in gesättigter gleich 60,680 wird, und daß unmittelbar ber Procentsat relativer Feuchtigkeit angegeben wird, wenn man bas Stäbchen auf einem in 100 gleiche Theile getheilten Gradbogen von 40° spielen läßt, dessen Rullpunkt z = 20,68° entspricht, oder, wenn man bas Stäbchen senkrecht zu der erst angegebenen Lage durch bas Schiffchen mit den Aufhängepunkten steckt: z = 45,00° - 20,68° = 20,00° + 4,32°. Die Möglichkeit der eben angegebenen Regulirung erhellt theoretisch aus der Betrachtung, daß die Bedingung des Zusammenhaltens von p=0 mit  $z=20,68^{\circ}$ badurch zu erfüllen ist, daß man das Berhältniß beider Torsionen ändert, die anderen aber des Zusammenfallens von p = 100 mit z = 60,68°, wenn die Empfindlichkeit, d. h. die Summe bezieh. die Differenz beider Torsionen, geandert wird, und zwar durch solche gleichzeitige Correction beider Torsionen, daß das Berhältniß für die andere Stellung p = 0 dasselbe bleibt.

Die Empfindlichkeit des in den Figuren 155 bis 158 dargestellten Apparates überhaupt und die Größe der Torsion wird am bequemsten dadurch geändert, daß man die Fäden an ihrem einen Ende einander nähert, oder von einander entsernt. Die bifilare Torsion ist, wenn die Fäden nicht parallel sind, sondern mit der Aushänges oder Besestigungsbasis ein Trapez bilden, dem Product aus den beiden parallelen Seiten des Trapezes proportional. Wird die Verstellung durch Schranben aussgesührt, so ist die Aenderung des Werthes der Torsionscoöfficienten der Drehung der Schranbe proportional.

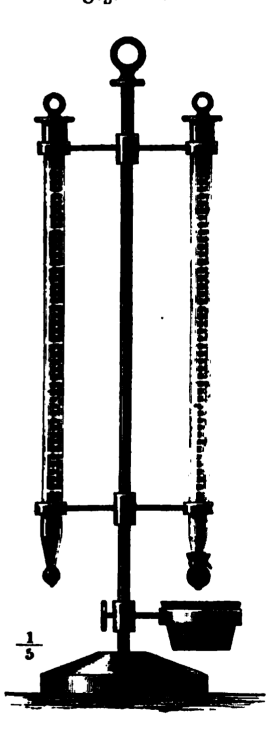
Bei bem Juftiren bes Inftrumentes ift es auch nothig, bie Spannung ber Gaben gang allmalig mittelft einer Schraube, welche bas Befestigungestud ber Fig. 157. Ifia. 158.

oberen Faben bequemer nach ber unteren in verticaler Richtung verschiebt, verandern zu tonnen. Mittelft berfelben Schraube fonnen bie Faben auch gang außer Spannung gefet werben, um bas Stabchen ju arretiren. In biefem Buftanbe fann bae Inftrument verfendet werben. Um es wieder ju juftiren, braucht man nur auf ber Platte p

Rig. 159.

bes Inftrumentes, welche mittelft breier Fußichrauben horizontal geftellt worben, Tellerchen mit Chlorcalcium zu bringen, bann mit der Glasglode H zu bebeden und mittelft ber Schranbe S Spannung ber Faben fo weit zu vergrößern, baß mit bem allmäligen Mustroduen ber Luft in ber Glode ber Beiger bes Stabdens se auf ben Rullpunft der Theis lung geführt wirb. Dit berfelben Scharfe aber tann man biefelbe Gpannung wieder berftellen, wenn man bie Schwingungebauer bee Stabchens beobachtet, was selbst mit einer gewöhnlichen Secunden zeigenden Uhr leicht auszusühren ist. Zu diesem Zwecke bemerkt der Mechaniker, wie viel Schwingungen in einer oder niehreren Minuten in vollkommen ausgetrockneter Luft gesmacht werden müssen. Bei dem Ausstellen des Apparates an einem anderen Orte wird Chlorcaleium auf die Platte p gebracht, eine Glocke H übergestülpt und mittelst der Schrande S die Spannung der Käden so lange berichtigt, dis nach vollständiger Anstrocknung der Luft in der Glocke der Zeiger auf Rull oder noch besser das Städchen die diesem Punkte entsprechende Schwingungszahl zeigt. Fig. 159 zeigt die im Handel gebräuchliche Form des Apparates. Derselben wird eine Reductionsscheibe beigegeben zur Uebersührung der Feuchtigkeitsprocente im Thaupunkte. Gut auszesührte Klinkersus? sche Hygrometer sind zwar nicht so empfindlich, wie das Koppe'sche, die damit erzielten Angaben sind aber sür mittlere Temperaturen hinreichend genau. Die im Handel vorkommenden Appa-

Fig. 160.



rate sind sehr oft unzuverlässig (S. 170). Für höhere Temperaturen (60 bis 70°) sind Haarhygrometer nach Versuchen von Langer 1) überhaupt unzuverlässig.

Bemerkenswerth ist noch, daß im Obsersvatorium zu Montsouris die Ausdehnung eines freihängenden, durch Gewicht gespannten Haares mit einem Mikrostop erfolgt, ein Berfahren, welches nur silr wissenschaftliche Untersuchungen zu empfehlen ist —.

August 2) berechnet zuerst den Fenchtigkeitssgehalt der Luft aus der Abkühlung einer mit Wasser beseuchteten Thermometerkugel, und zwar geschieht dieses durch zeitweiliges Eintauchen in ein kleines Wassergefäß (Fig. 160) oder ununterbrochen mittelst eines Dochtes u. dergl. Peltier 3) bestimmt diese Verdunstungskälte mittelst Thermomultiplicators.

Bezeichnet man mit t die von dem trocknen Thermometer angegebene Lufttemperatur, mit !' die des seuchten Thermometers, mit e' die der Temperatur t' entsprechende Spannkraft (S. 190), mit B den Barometerstand, so ist die wirkliche Dampsspannung:

$$e = e' - 0,00074 B (t - t').$$

Daraus ergiebt sich der Wassergehalt von 1 chm Luft in Grammen:

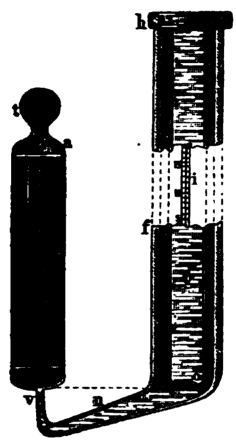
<sup>1)</sup> Wagner's Jahresber. 1880, S. 646. — 2) Poggend. Ann. (1825), 5, 69, 335. 14, 137; August: Psychrometertaseln (Berlin 1848). — 3) Mem. eucyclop. 1837; Dingl. 1837, 66, 234.

$$f = 1.06 \cdot \frac{e}{1 + 0.003665 \cdot t}$$

Gewöhnlich genügt die Annäherungsformel f = f' - 0.6 (t - t'), indem man für f' den aus der Tabelle S. 183 zu t' entnommenen Werth setzt 1). Wenn z. B. die beiden Thermometer 20 und  $14^{0}$  zeigen, so erhält 1 cbm Luft 8,4 g Wasser.

Nach Regnault ist der für mäßig bewegte Luft berechnete Factor 0,00074 für ruhige Luft dis auf 0,0012 zu erhöhen, da in letzterer die das nasse Thermosmeter umgebende feuchte Luft weit langsamer ersett wird. Wolf?) fand selbst bei freihängenden Thermometern Fehler dis zu 30 Proc., ich selbst habe Fehler dis zu 20 Proc. beobachtet (S. 170); das Versahren ist daher zu ungenau, wenn auch die Angaben hei mittleren Temperaturen zuweisen

Fig. 161. auch die Angaben bei mittleren Temperaturen zuweilen befriedigend stimmen.



Lambrecht in Göttingen (D. R. P. 12951) glaubt diese Ungenauigkeit durch Abplattung der Thermometer= tugel (Fig. 161) vermeiden zu können. Bu biesem Zweck ift in einem, mit Luftthermometer t versebenen Glaschlinder a eine mit Thermometergradeintheilung versehene Platte b angebracht und von unten bas Berdunstungsthermometer c so eingeschmolzen, daß nur die untere Fläche seines Quecksilberbehälters mit der Luft in Berbindung steht, während der obere Theil bes Behälters vom Cylinder a umschlossen ift. Bur Buführung der Flüssigkeit behufs Anfenchtung des Saugpapiers unter dem Quedfilbergefäß bient ber doppel= wandige Cylinder fg mit unten conisch zulaufendem schrägem Ansatz n, beffen Ende v wieber nach oben gebogen ift und in eine kleine Dufe ausläuft, welche von unten die Mitte des Saugpapieres berührt 3).

Whitehouse<sup>4</sup>) schlägt den umgekehrten Weg ein, indem er die Thermosmeterkugel mit concentrirter Schwefelsäure beseuchtet und die in Folge der Wassersaufnahme aus der Atmosphäre erfolgte Temperatursteigerung beobachtet. — Das Verfahren ist unbrauchbar.

Die Bestimmung der Luftseuchtigkeit durch die Wage ist ebenfalls längst bekannt. So bestimmten die Mitglieder der Florentiner Akademie im Iahre 1731 den Feuchtigkeitsgehalt durch Aufstellen eines mit Schnee oder Eis gefüllten, trichterartigen Glasgesäßes und Wägen des verdichteten abtropfenden Wassers. Der Abt Fontana<sup>5</sup>) nahm statt dessen eine abgekühlte polirte Glasplatte und bestimmte deren Gewichtszunahme. Andere <sup>6</sup>) brachten mit Salmiak getränkte Schwämme an einer Wage ins Sleichgewicht und bestimmten die Gewichtsveränderung durch die Grade des Ausschlages oder durch Gegengewichte.

<sup>1)</sup> F. Kohlrausch: Praktische Physik, S. 37. — 2) Dingl. 1877, 226, 301. — 5) Dingl. 1881, 241, \*297. — 4) Dingl. 1872, 204, 188. — 5) Saggio del real gabinetto di Firenze, S. 19. — 6) J. C. Fischer: Physikalisches Wörterbuch (1799), Bd. 2, S. 976.

Sifder, Brennftoffe.

Joh. Livingstone 1) versuchte in ähnlicher Weise verdünnte Schweselsäure, Baums hauer 2) und Snellen 3) nahmen mit concentrirter Schweselsäure getränkte Bimssteinstücken, Andere Potasche 4), T. Lowit 5) im Jahre 1772 einen bei Astrachan gefundenen Schieser. — Diese Versahren sind offenbar unbrauchbar; sicher ist dagegen die Bestimmung, wenn man eine genau abzumessende Lustsmenge durch ein Rohr mit Chlorcalcium oder Schweselsäure ansaugt 6), dessen Gewichtszunahme direct den Wassergehalt angiebt (S. 170). Das Versahren ist genau, aber etwas umständlich, da es längere Zeit und genaue Wägungen erfordert; es wird daher meist nur da angewendet, wo, z. B. in Trockenräumen, Walzsbarren u. s. w., die bequemeren Versahren nicht verwendbar sind. —

Bei ben im Auftrage des Magistrates der Stadt Berlin ausgeführten Schulluftuntersuchungen verwandte die betreffende Commission?) ein kleines, im Wasser schwimmendes Glasaräometer, desse pindel eine aus Glimmer gefertigte Scheibe trug. Auf diese Scheibe wurde ein mit Wasser beseuchtetes Stück Fließe papier gelegt. Hat nun das Papier eine Obersläche von 9 gcm und sinkt das Instrument beim Austropfen von m mg Wasser um g Grade, steigt dann während einer Beobachtungszeit von t Minuten um r Grade, so beträgt die Berdunstung für Stunde und Quadratcentimetersläche  $\frac{mr}{9\,g}\cdot\frac{60}{t}$  mg Wasser. — Da auf die Schnelligkeit der Berdunstung nicht nur, wie beim August'schen Psychrometer (S. 177), die Luftbewegung, sondern auch die mehr oder minder große Nähe der Wassersläche einwirkt, so sind die mit diesem Apparate erhaltenen Angaben offendar werthlos. —

Zuverlässig läßt sich der Feuchtigkeitsgehalt der Luft auch aus der Bolumsabnahme derselben beim Trocknen durch Chlorcalcium oder Schwefelsäure berechnen. Diese Bolumverminderung kann entweder in der von Bunsen angegebenen Weise im Eudiometer über Quecksilber direct gemessen (S. 189) oder aber aus der Absnahme des Druckes berechnet werden 8).

Zu letzterem Zweck habe ich mir ben in Fig. 162 in ½ natürlicher Größe abgebildeten Apparat anfertigen lassen 1899. Das chlindrische Leiter fassende Glasgesäß A (verkürzt gezeichnet) ist mittelst Gummistopsen in den weiteren, mit Wasser gefüllten Glaschlinder B eingesetzt, um jede rasche Temperaturveränderung zu vermeiden. Der eine Schenkel des T-Rohres i trägt das kleine Manometer m, der andere c kann durch einen engen Gummischlauch mit der kleinen Bürette s verbunden werden. Soll nun eine Bestimmung gemacht werden, so verbindet man den Rohransatz c mit dem Raume, welcher die zu untersuchende Luft enthält, und saugt mit einem Aspirator bei geöffnetem Hahn b so lange aus der Deffnung a an, die der Cylinder A sicher mit der zu untersuchenden Luft gefüllt ist. Nun wird der Hahn b geschlossen, das kleine Gefäß s mit concentrirter Schweselsaure

<sup>1)</sup> Dingl. 1821, 4, 484. — 2) Pogg. Ann. 93, 343. — 3) Zeitschr. f. Meteorol. 1874, 350. — 4) Dingl. 36, \*131. — 5) Göttingisches Magazin der Wissenschaften, Reihe 4, 3, 491. — 6) Vergl. Pogg. Ann. 20, 274. — 7) Rohrleger 1880, \*63. — 8) R. Bunsen, Gasometrische Methoden, 2. Aust., 45. M. Th. Edelmann, Neuere Apparate sür naturwissenschaftliche Schule und Forschung (1879), 14. — 9) Dingl. 1879, 234, \*49.

gefüllt und die Mundung a mit einem Gummistopfen verschlossen, in dessen Durchbohrung ein zur Spite ausgezogenes Glasrohr stedt, welches schließlich mittelst Gummischlauch mit dem Rohr o verbunden wird, so daß domit der Apparat völlig abgeschlossen ist. Wan läßt nun durch Deffnen des Hahnes d die Schweselsaure

Fig. 162.

eintropfen; innerhalb 2 bis 3 Minuten ist die Absorption beendet, ohne daß eine Temperaturänderung stattfindet, wie man sich durch das Thermometer & überzeugt. Man liest nun genau die Druckabnahme im Manometer m ab, welche mit Hilse der Tabelle S. 183 den Wassergehalt giebt.

Aehnlich, wenn auch ber vielen Glashähne wegen weniger einfach, ist der Apparat von Boller 1), wenig zu empfehlen der von Haffelt 2) und

von Tichapiowit 3).

F. Ruborff ) fest in die brei Galfe ber etwa 1 Liter faffenden Flafche F (Fig. 163 a. f. S.) eingeschliffene durchbohrte Stöpsel; der mittlere (r) trägt die in 0,1 com getheilte Hahnblirette P, der rechte (s) ein bis fast zum Boben ber Flasche reichenbes Glasrohr, ber linke (t) bas Manometer M. Zweiweghahn t verbindet in ber einen Stellung bas Gefäß mit bem Manometer, in der anderen bas Befag mit ber außeren Luft. Das Manometer ift mit verbunnter Schwefelfaure von 1,30 fpecif. Gewicht gefüllt, welche bei gewöhnlicher Temperatur und Feuchtigkeit weber Baffer angiehen noch abgeben foll. Bur Anstellung eines Berfuches werben bie Stöpfel aus ben Balfen entfernt, mit einem fleinen Blafebalg wirb bie Luft aus bem Befag ausgetrieben

und die Stöpfel wieder bei geöffneten Hähnen eingesetzt. Nachdem die Sahne ges schlossen find, wird die Bürette mit Schwefelsaure gefüllt und der Hahn t so gesstellt, daß die Berbindung des Manometers mit dem Sefaß hergestellt ift. Der gleichhohe Stand der Flussigkeit im Manometer zeigt, daß die Lust im Sefaß

<sup>1)</sup> Dingl. 1881, 240, \*448. — 2) Zeitichr. f. analyt. Chem. 1880, 67; Dingl. 1880, 236, \*66. — 3) Landwirthich. Berjuchsft. 1881, \*65. — 4) Berichte deutsch. chem. Gef. 1880, 149.

unter dem Druck der Atmosphäre steht. Läßt man nun durch Drehung des Hahnes er vorsichtig etwas Schweselsäure in das Gefäß fließen, so wird der Wasserdamps absorbirt und das Gleichgewicht im Stande des Manometers gestört. Durch serneres Zulassen von Schweselsäure wird das Gleichgewicht wieder hergestellt und dann ist der absorbirte Wasserdamps durch ein gleiches Volumen Schweselsäure ersett. Dasselbe wird an der Bürette direct abgelesen und durch Rechnung der Procentgehalt der Luft an Wasserdamps gesunden. Wünsch man aus den Angaben Fig. 163.

bes Apparates den Theildruck, welchen der Wasserdampf auslibt, zu finden, so ersgiebt sich dieser in folgender Weise: Enthält die Luft I Bol. Proc. Wasserdampf, so libt derselbe auch 0,01 des Druckes aus. Bezeichnet man daher allgemein mit v das Bolumen des in 100 Vol. Luft enthaltenen Wasserdampfes und mit B den in Millimeter ausgedrilchten Barometerstand, so ergiebt sich der Theildruck des Wasserdampfes — 0,01 vB mm.

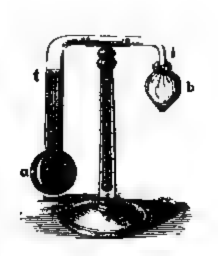
Das Berfahren ist bequem und genau, boch ziehe ich vor, statt des den Tem= peraturschwantungen ausgesetzen Gefäßes F das weit billigere, mit Wasser umgebene Gefäß A (Fig. 162) zu nehmen und das Manometer mit schwer siedendem Erdöl zu stulen.

F. Neefen 1) hat den Apparat bahin geandert, daß er zwei Flaschen verwendet, welche mit einander verbunden sind, um dadurch die Beobachtung von der Temperatur unabhängig zu machen. Dieses ist überflussig, sobald die Flasche in Wasser steht.

<sup>1)</sup> Ann. Phyl. 11, \*526.

A. Matern 1) bestimmt die Wassermenge, welche eine eingeschlossene Luft noch dis zur völligen Sättigung aufnimmt, um daraus auf den bereits vorhandenen Bassergehalt derselben zu schließen. Der Glasboden seines Condensations hygrometers endet unten in einen 1,5 cm langen, 1 cm weiten Hals a (Fig. 164), welcher zur Aufnahme eines Kantschutchlinders bestimmt ist. Bom oberen Ende des Halses an erweitert sich der Boden in einen 3 cm weiten und 3 cm hohen chlindrischen Raum, der zur Füllung mit Wasser dient. Die Wand dieses Beshälters geht in einen möglichst geebneten, horizontal abstehenden Raud von 1 cm Breite über, erhöht sich dann noch etwa um 1 cm, bei welcher Stelle eine Weite von 5 cm erreicht ist, und läuft dann in einen rechtwinklig abstehenden slachen Rand von 1 cm Breite aus, der mit Schmirgel sorgfältig eben geschliffen ist. In einer Durchbohrung des Kautschulpfropsens läßt sich ein 2,5 mm starter Glasstab

Fig. 165.



g mit Reibung auf - und abidhieben, auf welchen junachft ein mitten burchbohrtes Metalltreng von 2 cm Armlänge und barunter eine ebene, leicht biegfame Rautfcutfcheibe von 4 cm Durchmeffer gefchoben ift. Beibe Theile werben burch einen mit ftarter Reibung auf ben Stab gefchobenen furgen Rautschutchlinder e von 2 cm Durchmeffer festgehalten, an welchem ein ben Stab umgebenbes, etwa 15 cm langes Sadden b von bunner Leinwand befestigt ift. In ben geöffneten Behalter ift bis gu einer Marte fo viel Baffer gu giegen, bag es nach bem Berabgieben bes Stabes durch bie eingetauchte Leinwand und ben Rautschutenlinder noch nicht bis an ben Rand bee Behaltere gehoben wirb. Wenn bas Rreug bie Rantichuticheibe gegen biefen Rand andrildt, ift ber Bafferbehalter

genügend geschlossen, um den Feuchtigkeitsgehalt der außerhalb befindlichen Luft unverändert zu lassen. Der eben geschlissen Rand des Bodens wird dann mit Talg bestrichen und ein mit gleichem Rande versehener 12 cm hoher, 5 cm weiter Behälter sest darauf gedrückt, in welchen oben ein 2,75 mm dis 3 mm weites und 30 cm langes, zur Hälfte mit Rüböl gesülltes Manometer m entweder eingeschmolzen, oder in einen Hohlconus eingesetzt ist. Der Stad ist dann in die Höhe zu schieden und die mit ihm emporgehobene seuchte Leinwand sättigt die Lust sehr bald mit Wasserdampf, dessen Druckerhöhung sich am Manometer zeigt. Das Bersahren steht den beiden letzteren (Fig. 162 u. 163) an Genauigsteit und Handlichkeit nach. Da jedoch auch diese Apparate nach jeder Bestimmung gereinigt und getrochnet werden müssen, so empsehlen sich dieselben namentlich zu

<sup>1)</sup> Ann. Phyl. (1880) 9, \*147, 10, \*149; Dingl. 1880, 236, \*69.

einzelnen Controlbestimmungen, mabrend für die fortlaufenden Bestimmungen meift

ein gutes Baarhngrometer vorgezogen wird.

Daniell i) bestimmte ben Thaupunkt, b. h. die Temperatur, bei welcher die Atmosphäre mit der vorhandenen Feuchtigkeit gesättigt sein würde, mittelst einer durch verdunstenden Aether abgekühlten Glaskugel (Fig. 165 a. v. S.). Die Rugel a des vollsommen luftleeren Apparates ist vergoldet und halb mit Aether gefüllt. Sobald man nun Aether auf die mit einem Gewebe umkleidete Augel d
Fig. 166.

n 1

tropft, so verdichtet sich der darin befindliche Aetherdampf, es destillirt von a aus Aether über, bis sich diese Rugel durch die Berdunftungstälte auf den Thanpunkt der umgebenden Luft abgefühlt mit einem zarten Than beschlägt. — Mangelhafter ist das sogenannte Thermohygrometer von Nollet?).

Döbereiner 3) und Regnault') gaben diesem Apparat die Form, welche unter bem Namen Regnault'sches Hygrometer bekannt ist (Fig. 166). Die halb mit Aether gefüllte Glasröhre A trägt unten ein fingerhutähnliches Gefäß aus bunnem polirtem Silberblech. Die eine ber drei Durchbohrungen des Stopfens

<sup>1)</sup> Gilbert's Ann. 68. — 2) Dingl. 1842, 85, 305. — 3) Gilbert's Ann. 70. — 4) Ann. chim. phys. III, 15.

enthält das fast bis zum Boden der Röhre A reichende Rohr B, während von dem nur eben bis unter den Kork reichenden Rohr ein Schlauch zu dem mit Baffer gefüllten, einige Meter entfernten Aspirator D führt. Die von biesem angefaugte, durch bas Rohr B eintretende Luft streicht durch den Aether, welcher badurch rasch verbunftet und das Silbergefäß bis zum Thaupunkt abkühlt. Der Eintritt beffelben und die von beiden Thermometern t und t' angegebenen Temperaturen werben burch ein passend beim Aspirator aufgestelltes Fernrohr beobachtet. Durch entsprechende Stellung des Wasserabflußhahnes läßt man den Thau einige Mal hinter einander auftreten und verschwinden. Der Apparat hat vor bem Daniell'ichen ben großen Borzug, bag weber die Nähe ber Bersuchsperson noch der Aetherdampf den Thaupunkt stören; die damit erzielten Resultate sind genau, nur schabe, daß ber Apparat für technische Zwecke etwas unhandlich ift. Bu erwähnen ist noch der Borschlag von Alluard 1), die vergoldete Kugel mit einer nicht gekühlten gleichen Fläche zu umgeben, um ben Eintritt bes Thaupunktes leichter zu erkennen. Dines 2) schlug vor, eine schwarze Glasplatte bis zum Thaupunkt abzufühlen.

Das Regnault'sche Hygrometer giebt unmittelbar den richtigen Thaupunkt an. Nachsolgende Tabelle enthält die dem Thaupunkt t entsprechende Spannkraft e

t	e	f	t	e	f	t	e	f	t	e	f
Grad	mm	g	Grad	mm	g	Grad	mm.	g	Grad	mm	g
<b>— 10</b>	2,0	2,1	0	4,6	4,9	10	9,1	9,4	20	17,4	17,2
- 9	2,2	2,4	1	4,9	5,2	11	9,8	10,0	21	18,5	18,2
- 8	2,4	2,7	2	5,3	5,6	12	10,4	10,6	22	19,7	19,3
- 7	2,6	3,0	3	5,7	6,0	13	11,1	11,3	<b>2</b> 3	20,9	20,4
- 6	2,8	3,2	4	6,1	6,4	14	11,9	12,0	24	22,2	21,5
- 5	3,1	3,5	5	6,5	6,8	15	12,7	12,8	25	23,6	22,9
- 4	3,3	3,8	6	7,0	7,3	16	13,5	13,6	26	<b>25,</b> 0	24,2
<b>– 3</b>	3,6	4,1	7	7,5	7,7	17	14,4	14,5	27	26,5	25,6
- 2	3,9	4,4	8	8,0	8,1	18	15,4	15,1	28	28,1	27,0
- 1	4,2	4,6	9	8,5	8,8	19	16,3	16,2	29	29,8	28,6

und den Wassergehalt f von 1 cbm Luft für die hier in Frage kommenden Temperaturen. Da jedoch die den Apparat umgebende Luft abgekühlt war, so muß der dem Thaupunkt t in der Tabelle entsprechende Wassergehalt dei  $T^0$  Lufttemperatur noch multiplicirt werden mit  $\frac{1+0,00366 \cdot t}{1+0,00366 \cdot T}$ .

Wird z. B. bei 20° Lufttemperatur der Thaupunkt zu 10° bestimmt, so entspricht die Spannkraft des in der Luft enthaltenen Wasserdampfes 9,1 mm Queckfilber, und

<sup>1)</sup> Compt. rend. 85, 568. — 2) Engineer 1872, 228; Dingl. 1872, 206, \*274.

1 cbm Luft enthält 9,4  $\frac{1+0,00366\cdot 10}{1+0,00366\cdot 20}=9,1$ g Wasser. Bei geringen Temperraturunterschieden wird diese Correction oft überstüssig sein.

Bestimmung des Sauerstoffes. Die ersten berartigen Bestimmungen wurden ausgeführt, um festzustellen, in wie fern die Luft an verschiedenen Orten zum Athinen mehr oder weniger brauchbar und für die Erhaltung der Gesundheit zuträglich sei (baher Eudiometrie von evola, gute Luft, und pergov). Hales!) machte bereits im Jahre 1727 die Beobachtung, daß nitrose Luft (NO), mit atmosphärischer Luft gemischt, eine Volumverminderung zeigt. Priestley 2) verfolgte diese Beobachtung und stellte im Jahre 1772 das erste Eudiometer zur Untersuchung der Luft mittelst Stickornd her, indem er den Grundsatz aufstellte, die atmosphärische Luft sei um so reiner, je größer die Volumverminderung beim Bermischen mit Salpetergas sei. Diese Prüfung der Luft auf ihren Gehalt an Sauerstoff mittelst Stickoryb fand ben allgemeinsten Beifall. F. Fontana3) schlug unter Beibehaltung des Berfahrens acht verschiedene Eudiometer vor; besser waren die Apparate von Landriani 4), der zuerst die Bezeichnung "Eudiometer" gebraucht, Ingenhouß 5), Magellan 6), Achard 7), Stegmann 8) u. A. Scheele9) verwendete zu gleichem Zweck Schwefel und Gisenfeile, Guntons Seguin 10) nahm zuerst erwärmten Phosphor, Morveau Schwefelkalium. Berthollet Phosphor bei gewöhnlicher Temperatur. Volta mischte die Luft mit Wasserstoff und entzündete das Gemisch durch elektrische Funken, ähnlich Weekes 11); nach den Berbesserungen durch Bunsen (S. 193) ist diese Bestimmungsart bes Sauerstoffes die genaucste der bis jest bekannten. Döbereiner vermittelte die Berbindung dieses Gasgemisches durch Platinschwamm.

Die Bestimmung des Sauerstoffgehaltes hat neuerdings eine erhöhte Besteutung durch den Nachweis erhalten, daß derselbe, entgegen der allgemeinen Ansnahme in den letzten Jahrzehnten, ziemlich bedeutenden Schwankungen unterliegt.

Bekanntlich fand Regnault  $^{12}$ ) für 1 Liter atmosphärische Luft 1293,187 mg, für 1 Liter Sauerstoff 1429,802 mg und für 1 Liter Stickstoff 1256,167 mg. Bezeichnet x das Bolum des im Liter Luft enthaltenen Sauerstoffgases, also 1-x das des Stickstoffes, so hat man: 1429,802 x+(1-x) 1256,167=1293,187. Es berechnet sich hiernach x zu 0,2132 oder der Sauerstoffgehalt zu 21,32 Proc. 3011 y hat nun mit einem Glassolben von 1009,412 ccm Inhalt eine große Anzahl Wägungen ausgesührt, aus denen hervorgeht, daß für die geographische Breite von Nünchen von  $48^{\circ}8'$  und der Höhe von 515 m über der Weeres,

<sup>1)</sup> Hales, Vegetable Statisticks. Deutsch: Statit der Gewächse (Halle 1748), S. 128. — 2) Leonhardi, Macquer's chymisches Wörterbuch (Leipzig 1789), 3, 88. — 3) Fischer, Physitalisches Wörterbuch (Göttingen 1779), 2, 275. — 4) Lansdriani, Untersuchung der Gesundheit der Luft (Basel 1778). — 5) Philosophical Transactions (1776), 66, 257. — 6) Beschreibung einiger Eudiometer; überset von Wenzel (Dresden 1780), 24. — 7) Achard, Sammlung physitalischer Abhandlungen (Berlin 1784), 1, 317. — 8) Stegmann, Beschreibung eines Luftmessers (Cassel 1778). — 9) Scheele, Luft und Feuer (Leipzig 1782), 269. — 10) Gren's Journal der Physit, 6, 148; Scherer, Geschichte der Luftgüteprüfungslehre (Wien 1785). — 11) Dingl. 1834, 53, \*339. — 12) Mém. de l'Acad. de sciences (1847) 21, 158. — 18) Ann. d. Phys. (1879) 6, 539.

oberfläche 1 Liter Sauerstoff 1429,094 mg und 1 Liter Stickstoff 1257,614 mg wiegen (f. S. 139). Das Gewicht des in dem Ballon eingeschlossenen Sauerstoffes betrug 1442,545 mg, das des Stickstoffes 1269,455 mg, das der getrodneten atmosphärischen Luft (ob auch von Rohlensäure befreit, ist nicht angegeben) bei anhaltendem Rordost 1305,744 und bei anhaltendem Föhn 1304,899 mg, somit der Sauerstoffgehalt der Luft 20,965 und 20,477 Proc.

Ph. v. Jolly 1) benutt die bekannte Eigenschaft des glühenden Rupfers, der atmosphärischen Luft den Sauerstoff völlig zu entziehen. Das etwa 100 com sassende Glasgesäß A (Fig. 167) kann durch den Dreiweghahn h mit dem Rohrsansas a und dem Rohr b in Berbindung gesetzt werden. Soll eine Bestimmung

Fig. 167.

ausgeführt werben, fo fchließt man ben Behalter A burch ben Dedel d, verbinbet bas Rohr a mit ber Quedfilberluftpumpe und füllt mit Sulfe berfelben ben Apparat mit ber ju untersuchenben Luft. Ingwifden umgiebt man bas Befag A mit Gis und ftellt burch Beben ober Senten bes mit b burch einen Schlauch verbundenen Rohres g bas barin enthaltene Quedfilber bis zur Marte bei m ein. Der Sahn & wird bann fo geftellt, bag A nur noch mit bem Rohr b in Berbindung fteht, worauf man bie Rlemmichrauben e und f mit entiprechenben Buleitungebrahten verbindet, fo baß burch ben galvanischen Strom die Rupferfpirale s in lebhafte Glühhitze fommt. 3ft ber Sauerftoff entfernt, fo umgiebt man bas Befag A abermals mit Gis, ffellt bas Quedfilber in b wieber bis gur Marte ein und berechnet ben Gauers ftoff aus ber Drudabnahme. Rach ben

Bersuchen von Jolly giebt ber Apparat bis auf Hundertstelprocente genaue Resultate.

Da es mir zweiselhaft erschien, ob die im Rohre zwischen bem Behälter A und dem Quecksilber bei m eingeschlossene Luft stets in derselben Weise an der Sauerstosse abgabe betheiligt wird, die Berwendung der Quecksilberluftpumpe aber lästig ist, so habe ich mir den in Fig. 168 (a. f. S.) abgebildeten Apparat ansertigen lassen ?). Durch den aufgeschrandten Deckel der Glastugel A gehen die beiden zu einer Batterie sührenden Kupserbrähte c und d, welche unten eine Spirale von seinem Kupserbraht tragen. Das von einem einfachen Gestell getragene Rohr f ist dis zur Marke m, das durch einen dickwandigen Summischlauch damit verbundene Rohr g etwa halb mit Quecksilber gefüllt. Bei entsprechender Stellung des Dreiweghahnes d

<sup>1)</sup> Ann. Bhuj. 6, \*538. - 2) Dingl. 1879, 234, \*50.

wird nun durch die Glastugel A die von Kohlensäure und Wasser völlig befreite atmosphärische Luft gesaugt, auch der Raum zwischen Hahn b und Quecksibers säule damit gesüllt. Dann wird der Hahn a geschlossen und durch den Hahn b der Raum A mit dem Rohr f verbunden, das Quecksiber in f bis zur Marte m eingestellt und der Stand in dem vor einem genauen Maßstabe e verschiebbaren Rohr g abgelesen. Nun wird der Strom 3 bis 4 Mal je 4 bis 5 Minuten

Rig. 168.

geschloffen, jo bag die rothe glubenbe Rupferfpirale ben Squerftoff aufnimmt. Um auch ber zwischen bem Sahn b und bem Quedfilber eingefchloffenen geringen Luftmenge ben Sauerftoff völlig ju entziehen, läßt man bas Quedfilber einfach bis jum Sahn b auffteigen. ber Apparat die mahrend bes Berfuches unveranderte Temperatur bes Berfucheraumes wieber angenom= men, fo ftellt man burch Berichieben bee Robres a bas Quedfilber in f wieber bis jur Marte m und berechnet aus ber Drudabs nahme in befannter Beife (G. 189) bie burch ben verichwundenen Sauerftoff bebinate Bolumabnahme. Die mit biefem Apparate erhaltenen Refultate ftimmen befriedigend mit benen Byrogatiol mittelft . Wafferftoff (S. 195).

Mawjon und Swaft 1) bestimmen ben Sauerftoff

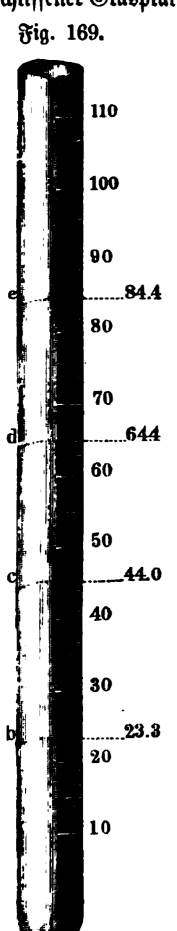
ber atmosphärischen Luft mit einem Apparat, welcher nur wenig von bem schon von Schlösing und Rolland (f. später) angewendeten abweicht; nur ist das Absorptionsgefäß mit Kupferdrahtnetz gefüllt, während als Absorptionsstüssigkeit ein Gemisch von 2 Thin. gesättigter Salmiaklösung und 1 Thi. Ammoniakslüssigsteit von 0,88 specif. Gewicht angewendet wird. Das Verfahren ist sehr ungenau.

In jeber Beziehung mufterhaft ift bas Berfahren von R. Bunfen 2), welcher

<sup>1)</sup> Chem. News 39, \* 182. — 2) R. Bunfen, Gasometrische Methoben (2. Aufl., Braunschweig 1877).

die mit Wasserstoff gemischte atmosphärische Luft in einem Sudiometer über Duecksilber durch einen elektrischen Funken zur Explosion bringt.

Die Eudiometer 1) sind vor dem Gebrauch erst sümmtlich mit Quecksilber auszumessen. Dieses geschieht nach Bunsen in solgender Weise: Nachdem die Weßröhre mit dem verschlossenen Ende nach unten in lothrechter Richtung aufgestellt ist, gießt man in dieselbe ein 20 Theilstriche einnehmendes, in einem mit aufgeschliffener Glasplatte versehenen Glasröhrchen abgemessenes Quecksilbervolumen



von stets gleicher Temperatur, entfernt die zwischen Glaswand und Quecksilber angesetzten Luftblasen mittelst eines dünnen Holzstabes und bestimmt den Stand des Quecksilbers an der Theilung, indem man die Ablesung, um die Parallaxe, sowie jede Erwärmung zu vermeisden, mittelst des Kathetometerfernrohres vollführt.

Es sei nun z. B.:

die erste Ablesung bei b 23,3 (Fig. 169),

, zweite " " c 44,0, , dritte " " d 64,4,

, vierte " . , e 84,4,

so nimmt das zum Ausmessen benutte Quecksilbervolumen zwischen b und c den Raum 20,7,

ein.

Rimmt man nun das Bolumen der Maßstüssigkeit willfürlich zu 20,7 (dem größten Raume, welchen es in dem Instrumente einnimmt) an, so entspricht dem abgelesenen Theilstrich

23,3 das Bolumen  $1 \times 20,7 = 20,7,$ 44,0 , , ,  $2 \times 20,7 = 41,4,$ 64,4 , , ,  $3 \times 20,7 = 62,1,$ 84,4 , , ,  $4 \times 20,7 = 82,8.$ 

Wenn aber diese 20,7 Volumina zwischen e und d dem abgelesenen Volumen 20,0 entsprechen, so wird ein Theilstrich innerhalb dieses Scalenintervalles dem Hohlraum  $\frac{20,7}{20}$  = 1,035, und 0,1 Theilstrich dem Hohlraum 0,1035 entsprechen. Eben so sindet man den einem oder einem Zehntel Theilstrich entsprechenden Hohlraum

für das Scalenintervall dc zu  $\frac{20,7}{20,4}=1,0147$  und 0,10147 ..., bc ,,  $\frac{20,7}{20,7}=1,0000$  und 0,10000 u. j. w.

Danach ergiebt sich folgende Correctionstabelle:

<sup>1)</sup> Die Herstellung derselben beschreibt Bunsen a. a. D., S. \*27; in der Regel wird man vorziehen, dieselben von guten Glasbläsern z. B. aus Stützerbach zu beziehen.

I	п	ı	п	1	П	1	п
23	20,4	31	28,4	40	37,40	48	45,46
24	21,4	32	29,4	41	38,40	49	46,47
25	22,4	33	30,4	42	89,40	50	47,49
<b>2</b> 6	23,4	84	31,4	43	40,40	51	48,50
27	24,5	35	32,4	44	41,40	52	49,52
28	15,4	36	33,4	45	42,41	53	50,53
29	26,4	37	34,4	46	43,43	54	51,55
30	27,4	38	35,4	47	44,44	55	52,56
				]			u. j. j.

Statt des direct abgelefenen Gasvolums (I) find daber die den Ablefungen entfprechenden Hohlräume (unier II) in Rechnung zu segen. Da nun aber bei dem Ratibriren bes mit ber Deffnung nach oben flebenben Endiometers die Ab.

Nig. 170.

lejung bes Quedfilberftanbes, an bem bochften Puntte bes Meniscus, alfo bei aa, Fig. 170, stattfindet, jo giebt dieje Beobachtung teines: wegs ben bem Theilftrich a entsprechenben Sohltaum ber Robre aab, fondern nur bas Bolumen ccb, welches mithen um bas Bolumen acca Heiner ift als bas abgelefene aab. Dentt man fich ferner bas Inftrument mit dem offenen Ende nach unten gelehrt, also nicht mehr in ber Stellung, wie es falibrirt murbe, fonbern wie es beim Bebrauche fteht, fo wird ein genau wieber bei a abgelefenes Gasvolumen noch weniger bem beim Ralibriren gemeffenen Quedfilberbolum ach entsprechen. Bu bem birect gemeffenen Gasbolumen muß daber ber doppelte Raum caae hinguabdirt werben. Bur Bestimmung beffelben füllt man etwas Quedfilber in das Gudiometer und lieft an der Oberflace des Meniscus ab. Gine barauf über bas Quedfilber gegoffene Schicht verdlinnter Sublimatlosung bewirft nach einigen Augenbliden, bag bas Quedfilber eine vollig borigontale Oberflache annimmt. Der Raum, welcher zwijchen ber erften Ablefung und ber nun horizontal gewordenen Quedfilberoberflache liegt, giebt, boppelt genommen, jene conftante Größe, welche jeder Ablejung hinzuaddirt werden muß. Dies felbe betragt bei Robren von 15 mm Durchmeffer nach Bunfen 1,06, bei 17 mm 0,88, bei 20 mm 0,52.

Die zu ben Messungen verwendete 35 cm lange und 8 cm breite Quedfilbermanne (Fig. 171) besteht aus einem mit zwei Banben von Spiegelglas ab versehenen Troge aus Birnbaumholg, ben man vor bem Gebrauche inwendig mit Duedfilber und Gublimatauflofung querft feucht und bann troden abreibt, um eine Abhafion bes Quedfilbers an ben Solgwanden herbeiguführen. Die Wanne fieht auf einem Brette c, bas vermittelft bes Pfeilers d oder beffer vermittelft zweier Pfeiler bie mit Fils ausgelegte, jum Ablegen bes Eubiometere bestimmte bolgerne Rinne ee tragt.

Man fullt nun bas forgfältig gereinigte, fchrag gelegte Gubiometer mit Sulfe eines langen Trichterrohres mit Quedfilber, nachbem man vorher in bie Wölbung bes Apparates einen Kleinen Baffertropfen gebracht hat 1). Nun läßt man bie

<sup>1)</sup> Rad Pfluger ift es vorzuziehen, ben Waffertropfen in bem bereits mit Qued:

zu untersuchende von Kohlensäure befreite Luft 1) in dem mit der Deffnung in das Quecksilber tauchenden Rohre aufsteigen (Fig. 171), stellt dasselbe fentrecht und lieft mittelft Fernrohr ben Stand des inneren und außeren Quecksilbers ab.

Fig. 171.

Da bie Banbungen bee Megrobres feucht find, fo werben bie Gafe mit Feuche tigfeit gefättigt gemeffen. Bezeichnet man nun ben abges lefenen Barometer= ftand mit B, die Bobe ber Quedfilberfaule im Gubiometer mit b, die Temperatur ber Luft mit t, bie biefer entfprechende Tenfton bes Bafferbampfes mit e (fiehe G. 183), bas ber

Ablesung entsprechende und vorher durch Ausmessen mit Quecksiber unter Berildssichtigung bes Meniscus bestimmte Bolumen bes Gases mit v, so berechnet sich das Bolumen bes Gases troden bei 0° und 1000 mm Barometer befanntlich zu:

$$V = \frac{v (B - b - e)}{1000 [1 + (0,00366 t)]}.$$

Wenn 3. B. der Barometerstand 746,2 mm, die Temperatur 18,6°, der Stand des Quedsilbers in der Wanne 533,5 und im Eudsometer 277,8, so ist b=255,7, die Tension e=15,9 und v nach der für den Apparat berechneten Correctionstabelle 289,2, folglich V=128,51.

Die Berechnung ist bequem mit fünsstelligen Logarithmen auszuführen; sie wird durch die Tabellen (S. 190) noch erleichtert. Zur Reduction der Quecksilbersfäule auf 0° giebt Bunsen eine große Tabelle, von welcher hier nur ein Auszug folgt (S. 192). Danach sind z. B. bei 20° und 760 mm 2,6 mm abzuziehen.

filber gefüllten Eubiometer aufsteigen zu lassen. Bu biesem 3wed füllt er ein J gestrümmtes capillares Glasrohr, an dessen nicht umgebogenem Ende ein etwa sußlanger Gummischlauch mit Quetschahn sich befindet, ganz mit destillirtem Wasser, führt das gebogene Ende, das natürlich feine Luftblase enthalten darf, unter das Eudiometer und drückt mit dem Daumen auf den Gummischlauch, bis der Tropfen über dem Queckssilber im Eudiometer erscheint (Archiv f. Physiolog. 18, 117).

<sup>1)</sup> Es ist für genaue Analyjen nothwendig, mittelst eines Studden Ralis die Rohlensaure zu entfernen; denn beträgt der Rohlensauregehalt auch nur 0,05 Bolumsprocent, so würde diese Menge boch schon einen mehbaren Fehler in der Sauerstosseschienmung zur Folge haben, da Rohlensaure, mit einem großen Ueberschuß von Basserstoss bei Gegenwart von Knallgas verbrannt, sich in ein gleiches Bolumen Rohlenornd berwandelt, wobei ein gleiches Bolumen Wasserstoss verschante Gasvolumen um 0,05 Proc. zu'groß ausfallen würde.

Tabelle A. ' Tension des Wasserdampses nach Regnault.

t	е	t	e	t	e	t	e	t	c
8,0 1 2 3 4 5 6 7 8 9	8,02 8,07 8,13 8,18 8,24 8,29 8,35 8,40 8,46 8,52	13,0 1 2 3 4 5 6 7 8 9	11,16 11,24 11,31 11,38 11,46 11,53 11,61 11,68 11,76 11,83	18,0 1 2 3 4 5 6 7 8	15,36 15,45 15,55 15,65 15,75 15,85 15,95 16,05 16,15 16,25	23,0 1 2 3 4 5 6 7 8 9	20,89 21,02 21,14 21,27 21,40 21,53 21,66 21,79 21,92 22,05	28,0 1 2 3 4 5 6 7 8 9	28,10 28,27 28,43 28,60 28,77 28,93 29,10 29,27 29,44 29,61
9,0 1 2 3 4 5 6 7 8	8,57 8,63 8,69 8,75 8,81 8,87 8,93 8,99 9,05 9,11	14,0 1 2 3 4 5 6 7 8	11,91 11,99 12,06 12,14 12,22 12,30 12,38 12,46 12,54 12,62	19,0 1 2 3 4 5 6 7 8	16,35 16,45 16,55 16,66 16,76 16,86 16,97 17,07 17,18 17,29	24,0 1 2 3 4 5 6 7 8	22,18 22,32 22,45 22,59 22,72 22,86 23,00 23,14 23,27 23,41	29,0 1 2 3 4 5 6 7 8	29,78 29,96 30,13 30,31 30,48 30,65 30,83 31,01 31,19 31,37
10,0 1 ·2 3 4 5 6 7 8	9,17 9,23 9,29 9,35 9,41 9,47 9,54 9,61 9,67 9,73	15,0 1 2 3 4 5 6 7 8	12,70 12,78 12,86 12,95 13,03 13,11 13,20 13,28 13,37 13,45	20,0 1 2 3 4 5 6 7 8	17,39 17,50 17,61 17,72 17,83 17,94 18,05 18,16 18,27 18,38	25,0 1 2 3 4 5 6 7 8	23,55 23,69 23,83 23,98 24,12 24,26 24,41 24,55 24,70 24,84	30,0 1 2 3 4 5 6 7 8	31,55 31,73 31,91 32,09 32,28 32,46 32,65 32,84 33,03 33,22
11,0 1 2 3 4 5 6 7 8 9	9,79 9,86 9,92 9,99 10,05 10,12 10,19 10,26 11,32 10,39	16,0 1 2 3 4 5 6 7 8 9	13,54 13,62 13,71 13,80 13,89 13,97 14,06 14,15 14,24 14,33	21,0 1 2 3 4 5 6 7 8 9	18,50 18,61 18,72 18,84 18,95 19,07 19,19 19,31 19,42 19,54	26,0 1 2 3 4 5 6 7 8 9	24,99 25,14 25,29 25,44 25,59 25,74 25,89 26,05 26,20 26,35	31,0 1 2 3 4 5 6 7 8 9	33,41 33,60 33,79 33,98 34,17 34,37 34,56 34,76 34,76 35,16
12,0 1 2 3 4 5 6 7 8	10,46 10,53 10,60 10,67 10,73 10,80 10,88 10,95 11,02 11,09	17,0 1 2 3 4 5 6 7 8	14,42 14,51 14,61 14,70 14,79 14,88 14,98 15,07 15,17 15,26	22,0 1 2 3 4 5 6 7 8	19,66 19,78 19,90 20,02 20,14 20,27 20,39 20,51 20,64 20,76	27,0 1 2 3 4 5 6 7 8	26,51 26,66 26,82 26,98 27,14 27,29 27,46 27,62 27,78 27,94	32,0 1 2 3 4 5 6 7 8 9	35,36 35,56 35,76 35,96 36,17 36,37 36,58 36,78 36,78 36,99 37,20

des Sauerstoffes.

**Xabelle B.**Log 1 + 0,00366.t.

t	log	t	log	t	log	t	log			
10,0	0,01561	15,0	0,02321	20,0	0,03068	25,0	0,03802			
1	01577	1	02336	1	03083	ĺ	03817			
2	01592	2	02351	f 2	03098	2	03831			
2 3	01607	2 3	02366	<b>2</b> 3	03113	2 3	03846			
	01623	4	02381	4	03128	4	03860			
<b>4</b> 5	01639	4 5 6 7	02396	5	03142	5	03875			
6	01653	6	02411	6 7	03157	6	03889			
7	01669	7	02426	7	03172	7	03904			
8	01683	8 <b>9</b>	02441	8 9	03187	8	03918			
9	01698	9	02456	9	03201	9	03933			
11,0	0,01714	16,0	0,02471	21,0	0,03216	26,0	0,03948			
1	01729		02486	1	03231	1	03963			
$oldsymbol{2}{oldsymbol{3}}$	01744	2 3	02501	$\frac{2}{3}$	03246	2 3	03977			
3	01759		02516		03261		03992			
4 5	01775	4	02531	4	03275	4	04006			
9 6	01790	4 5 6	02546	5 6	03290	<b>5</b> 6	04021			
6 <b>7</b>	01805 01820	7	02561 02576	7	03305 03320	7	04035 04050			
8	01836		02570		03334	8	04064			
.9	01851	8 9	02606	8 9	03349	9	04079			
12,0	0,01867	17,0	0,02621	22,0	0,03363	27,0	0,04093			
1-/1	01882	1 1	02636	1 1	03378	ĭ	04107			
2	01897	2	02651	$\overline{2}$	03393	2	04122			
2 3	01912	2 3	02666	2 3	03408	2 3	04136			
4	01928	4	02681	4	03422	4	04150			
5	01943	4 5 6	02696	5	03437	• 5	04165			
6	01958		02711	6	03452	6	04179			
7	01973	7	02726	7	03466	7	04193			
8	01989	8	02741	8	03481	8	04208			
9	02004	9	02756	9	03496	9	04222			
13,0	0,02019	18,0	0,02771	23,0	0,03510	<b>2</b> 8,0	0,04237			
1	02034	1	02786	1	03525	1	04251			
2 3	02049	$\frac{2}{3}$	02801	$egin{array}{c} 2 \\ 3 \end{array}$	03539	2	04266			
3	02064		02816		03554	3	04280			
<b>4</b> 1	02079	4 5 6 7	02831	4 5	03568	4 5	04295 04309			
5 6	02095 02110	0	02846 02861	5 6	03583 03598	6 6	04303			
7	02110	7	02876	7	03612	7	04323			
8	02120	8	02891		03627	8	04352			
$\overset{\mathbf{o}}{9}$	02155	$\ddot{9}$	02906	8 9	03642	9	04367			
14,0	0,02170	19,0	0,02921	24,0	0,03656	29,0	0,04381			
1	02185	1	02936	1	03671	ĺ	04395			
2	02200	2	02951	2 3	03685	$ar{2}$	04410			
3	02215	2 3	02965		03700	3	04424			
4	02230	<b>4</b> 5	02980	4	03714	4	04438			
5	02246	5	02995	5	03729	5	04453			
6	02261	6 7	03009	6 7	03744	6	04467			
7	02276	_	03024		03758	7	04482			
8 9	02291	8 9	03039	8 9	03772	8	04496			
a	02306	ا ا	03053	7	03787	) ช	04510			
	1	Ĭ.	1	l	1	J	1			

Tabelle C.

B-b	Correct	B-b	Correct	B-b	Correct	B-b	Correct
200	0,0342	400	0,0684	600	0,1027	800	0,1369
10	0,0359	10	0,0702	10	0,1044	10	0,1386
20	0,0376	20	0,0719	20	0,1061	20	0,1403
30	0,0393	30	0,0736	30	0,1078	30	0,1420
40	0,0411	40	0,0753	40	0,1095	40	0,1437
50	0,0428	50	0,0770	50	0,1112	50	0,1454
60	0,0445	60	0,0787	60	0,1129	60	0,1471
70	0,0462	70	0,0804	70	0,1146	70	0,1489
80	0,0479	80	0,0821	80	0,1163	80	0,1506
90	0,0496	90	0,0838	90	0,1181	90	0,1523
300	0,0513	500	0,0856	700	0,1198	900	0,1540
10	0,0530	10	0,0873	10	0,1215	10	0,1557
20	0,0548	20	0,0890	20	0,1232	20	0,1574
30	0,0565	30	0,0907	30	0,1249	30	0,1591
40	0,0582	40	0,0924	40	0,1266	40	0,1608
50	0,0599	50	0,0941	50	0,1283	50	0,1625
60	0,0616	60	0,0958	60	0,1300	60	0,1643
70	0,0633	70	0,0975	70	0,1317	70	0,1660
80	0,0650	80	0,0992	80	0,1335	80	0,1677
90	0,0667	90	0,1009	90	0,1352	90	0,1694
'		1 1	,	1	Ì	1000	0,1711

Ist so die Luft gemessen, so läßt man eine hinreichende Menge in einer kleinen Flasche aus Zink und verdünnter Schwefelsäure entwickelten und über ein Stück Kali geleiteten Wasserstoffes im Eudiometer aufsteigen und liest wieder ab. Nun läßt man zwischen den Platindrähten i) einen Inductionsfunken 2) überspringen (weniger bequem ist Reibungselektricität) und mißt nach Ausgleich der Temperatur das verschwundene Gasvolum. Zu dem während der Explosion

besteht (Dingl. 1876, 220, \*43).

<sup>1)</sup> Rach Riban sollen die Funkendrähte nicht an gegenüberliegenden Stellen der Ruppe das Glas durchsetzen und in das Innere hineinragen, sondern dicht neben eins ander durch die Glaswandung geführt werden und mit der inneren Glasoberstäche absschieden [Bull. soc. chim. (1881), 35, 482].

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Als Elektricitätserreger empfiehlt sich das Bunsen'sche Taucherelement, dessen Fällung aus 1 Thl. Kaliumdichromat, 2 Thln. Schwefelsäure und 12 Thln. Wasser 1876,

erforderlichen Berschluß des Eudiometers dient eine mit dickem vulcanisirten Kautschuft überzogene Korkplatte (Fig. 172), die so gestaltet ist, daß sie fest auf der

Fig. 172.



Bodenwölbung der Quecksilberwanne aufliegt. Gegen diese Platte wird das Eudiometer mit seinem offenen, unter Queckssilber befindlichen Ende gepreßt und mittelst eines Haltersarmes, in welchem sich eine mit Kork ausgefütterte Vertiefung befindet, festgeklemmt.

Bunsen fand so z. B.

Ą	ol. Druck	Temp.	Bol. bei 0° und 1 m Druck
Angewandtes Luftvolum 851	2 0,5468	6	455,41
Rach Zulaffung von H 1010	,1 0,6979	6	689,77
Rach der Explosion 816	,9 0,5051	6	403,73

Da ½ des verschwundenen Volums Sauerstoff war 1), so enthielt diese Luft 20,889 Proc. Sauerstoff. In 27 Analysen fand Bunsen im Januar und Februar 1846 in Marburg von 20,97 bis 20,84 Proc. Sauerstoff.

Nach Bunsen ist die Bestimmung des Sauerstoffes durch Absorption mit einer Phosphortugel nicht empfehlenswerth. Er wendet daher, nach Liebig's?) Borschlage, eine alkalische concentrirte Lösung von phrogallussaurem Kali an, welche am besten vermittelst einer mit diesem Salze getränkten sesten Papiermachétugel mit dem Gase in Berührung gebracht wird. Die Absorption geht zwar etwas schwierig, aber doch vollständig von Statten, besonders wenn man die Kugel einmal erneuert. Der zurückleibende Stickstoff muß mit einer möglichst wenig wasserhaltigen Aetkalikugel getrocknet werden. Sind noch andere, durch Kalihydrat absorbirbare Gase vorhanden, so muß man dieselben vor der Anwendung des phrogallussauren Kalis bestimmen. Bunsen fand so:

•	Vol.	Druck	Temp.	Bol. bei 00 und 1 m Druck
Angewandte Luft	368,9	0,5759	3,1	210,08
Rach Absorption des O		0,5358	3,1	166,25
	Gefunden	Wirkliche	Zusamm	enjegung
Stickstoff	. 79,14		79,04	
Sauerstoff	•		20,96	
	100,00		100,00	

Nach den Versuchen von Boussingault, Calvert und Cloëz 3) entwickelt sich bei der Absorption von Sauerstoff durch phrogallussaures Kali stets Kohlenoryd und zwar um so mehr, je stärker die entsprechende Lösung und je mehr Sauerstoff vorhanden ist. Dieser Fehler betrug also bei dem Bunsen'schen Versuche trotz der concentrirten Lösung nur 0,1 Proc. Er wird verschwindend klein bei Vers

<sup>1)</sup> Rach Bunsen hat man noch das Volumen des bei der Verbrennung gebildeten Wassers von dem bei der Verbrennung verschwundenen Gasvolumen abzuziehen. Zu dieser Correction genügt es, das verschwundene, auf 1 m Druck und 0° reducirte Gasvolumen mit 0,0007 zu multipliciren und das so erhaltene Product von der beobsachteten Volumenverminderung abzuziehen. — 2) Dingl. 1851, 119, 196. — 8) Zeitschr. f. analyt. Chem. 1864, 348.

wendung verbannter Lösung, wie man sie bei bem später noch naher beschriebenen Apparate (Fig. 178) anwenden tann.

Fig. 173.

Nachbem man durch entsprechendes Heben und Senten der Flasche L bas Drudrohr D, Megrohr M und Arbeitsrohr A mit Quedfilber gefüllt hat, läßt

man in letzteres die zu untersuchende Luft aufsteigen, vom Trichter t aus etwas Ralilauge eintreten, saugt die so von Kohlensäure befreite Luft durch Senken ber Flasche L in das Megrohr M und schließt den Hahn h. Ist der Quecksilberstand in beiden Röhren M und D abgelesen, so läßt man durch Heben der Flasche Lund Deffnen des Quetschhahnes auf dem Schlauche g bas Quecksilber im Rohre D aufsteigen, um dann nochmals beide Quecksilberfäulen abzulesen und so die in M eingeschloffene Luft unter bem Druck von zwei verschiebenen Quecksilbersäulen meffen zu können. Ift im Arbeitsrohr A noch Luft zurudgeblieben, welche nicht im Rohre M Platz fand, so bringt man burch den Dreiweghahn d A mit der Duecfilberflasche r in Berbindung, öffnet ben Quetschhahn auf dem Schlauche a, sett die Flasche r auf die kleine Console z, so daß das Quecksilber durch Schlauch b nach q abfließt und in Folge des dadurch in r gebildeten Vacuums das Queck= silber der Wanne Q in A aufsteigt. Ist so die Luft nach r übergesaugt, Hahn= rohr und Schlauch a mit Quecksilber gefüllt, so schließt man den Quetschhahn wieder. Run bringt man in den Trichter t 0,8 bis 1 com Kalilauge und eben= soviel Pyrogallussäurelösung (1:10), welche erforberlichenfalls vorher burch Erwärmen möglichst luftfrei gemacht sind, und läßt die Flüssigfeit durch vorsichtiges Deffnen bes Hahnes n nach A übertreten, so bag aber noch einige Tropfen in t zurudbleiben, um ben Eintritt von Luft zu verhindern. Man öffnet die Hähne h und d, treibt die Luft durch Heben der Flasche L von M nach A, saugt nach einigen Minuten nach M zurud, nochmals nach A, nach beenbeter Absorption wieder nach M und schließt den Hahn h, sobald die Absorptioneflüssigkeit d erreicht. Run wird wie vorhin boppelt abgelesen und, um sich von der völligen Absorption zu überzeugen, bas Gas noch einmal nach A gebracht und wieder gemessen. Ift so die Analyse beendet, so saugt man mittelst der Flaschen r und q durch Schlauch a und Hahn d in vorhin erwähnter Weise zunächst die Absorptionsflüssigkeit aus A, läßt burch den Trichter t etwas Wasser eintreten, saugt dieses durch a ab und so fort, bis Rohr A völlig gereinigt ift. Erforderlichenfalls läßt man dann auch etwas Wasser nach M übertreten und treibt dieses durch Heben der Flasche L bei entsprechender Stellung des Hahnes d nach r, worauf man sofort zur nächsten Analyse schreiten tann. Rohr M ift baber immer hinreichend feucht.

Bei einer so im Juli 1880 ausgeführten Luftanalyse ergab die Ablesung des Barometers 756,6 mm bei 20,8°, so daß bei 2,7 mm Correction (S. 192) B=753,9 mm. Der Ablesung im Meßrohr M=546,0 entspricht v=553,5. Der Quecksilberstand im Drudrohr D war ebenfalls 546,0, folglich b=0, und da bei  $20,8^{\circ}$  e=18,3 mm, so ift (B-b-e)=735,6 mm und V=378,34, da:

log 553,5	2,74312
log 735,6	2,86664
$log 1000 \cdot (1 + 0.00366)$	.20,8) = 3,03187
folglich log V	2,57789
und V	

Zusammengestellt mit der zweiten Ablesung:

M	$oldsymbol{v}$	$oldsymbol{D}$	(B-b-e)	$\boldsymbol{V}$
<b>546,</b> 0	553,5	<b>546,0</b>	735,6	378,34
370,0	378,8	29,1	1075,3	378,41
			Mitt	el 378 38

Nach vollendeter Absorption war V im Mittel = 299,87, so daß der Sauerstoffsgehalt der Luft 20,75 Proc. betrug. Eine in dem gleichen Apparat durch Explosion mit Wasserstoff ausgeführte Bestimmung ergab 20,69 Procent; mit dem Apparat Fig. 168 wurden 20,70 Procent und mit dem Apparat Fig. 178 (S. 207) 20,8 und 20,7 Proc. gefunden.

Während somit Jolly (S. 185) Schwankungen im Sauerstoffgehalt von 0,49 Proc., Bunsen (S. 193) von nur 0,13 Proc. sanden, Morley 1) von 0,16 Proc., betrug nach A. R. Leeds 2) der Sauerstoff der Atmosphäre in den Vereinigten Staaten vom Juli bis September 1876 20,82 bis 21,03 Procent. Lewy 3) sand:

	Rohlensäure	Sauerstoff
	in 10 000 ThIn.	Proc.
Paris, September 1847	5,14	21,014
Habre, Rovember 1847	3,60	20,895
Auf dem Meer bei den Antillen, December 1847	3,39— 5,50	20,96-21,06
Reugranada 1848	3,15—24,48	20,33-21,05
Bogata	49,04	21,03

Macagno (S. 205) fand in Palermo bis 20,984 Proc. Sauerstoff, viel weniger aber, wenn der Sirocco aus Afrika bläst, wie folgende Analysen zeigen:

Im Zahre	187	9				Sauerstoff Proc.
März	20.				•	. 19,994
,,	21.	•	•		•	. 20,008
	<b>22</b> .	•	•	•	•	20,064
April	<b>15</b> .	•	•	•	•	. 19,998
Mai	<b>29</b> .	•	•	•		. 20,021
"	<b>30</b> .	•	•	•	•	. 20,032
W	31.	•	•	•	•	. 20,017

Weitere Versuche muffen die näheren Ursachen und Folgen dieser Schwankungen feststellen 4).

Dzon. Die Nachweisung bieser eigenthümlichen Modification bes Sauersstoffes ist noch sehr zweiselhafter Natur. Hebt boch neuerdings E. Schöne ihervor, daß die Gegenwart von Dzon in der atmosphärischen Luft überhaupt noch nicht bewiesen sei, sondern nur die des Wasserstoffsuperorydes. Das am häusigsten angewendete Iodkaliumpapier ist zur Nachweisung von Dzon völlig undrauchbar, da seine Färbung lediglich von der atmosphärischen Feuchtigkeit abhängt. Unabshängig davon ist das Thalliumpapier, zu dessen Darstellung in eine kochende Lösung von Baryumhydrat eine äquivalente Menge Thalliumsussaliumgeseinsgetragen wird. Die erhaltene Lösung von Thalliumorydulhydrat wird im Bacuum so weit abgedampst, daß 100 com 10 g Hydrat enthalten; dann wird Fistrirpapier damit getränkt und dieses getrocknet der zu untersuchenden Luft ausgesetzt. Die Stärke der Färbung dieser Papiere durch Bildung von braunem Oryd ist nach den Untersuchungen von Schöne die jett dem Gehalte der Luft an Wasserstoffs

<sup>1)</sup> Chem. News 40, 185; Americ. chem. journ. 1880, 2, 276. — 2) Chem. News 38, 224, 257. — 8) Ann. chim. phys. 1852, 34, 5. — 4) Bergl. Poggend. Ann. 135, 135; Zeitschr. f. Met. 1875, 32. — 5) Ber. deutsch. chem. Ges. 1880, 1503.

superoxyd entsprechend gewesen. Noch ungewisser ist die quantitative Bestimmung des angeblichen Dzons mittelst einer Lösung von arsenigsaurem Kalium und Besstimmung der gebildeten Arsensäure durch Titriren mit Jodkalium 1). Bevor daher kein zuverlässigeres Reagens für Dzon gesunden ist, als die bisher gebräuchlichen, welche auch von Salpetrigsäure, Schweselwasserstoff, Schwesligsäure und anderen Bestandtheilen der Atmosphäre beeinflußt werden, erscheint die Untersuchung der Luft auf Dzon völlig zwecklos.

Kohlensaure. Das Borhandensein von Kohlensaure in der atmosphärisschen Luft erkannte schon van Helmont im Anfang des 17. Jahrhunderts. Humboldt, Gilbert u. A. 2) versuchten zuerst dieselbe quantitativ zu bestimmen. Dalton versuchte den Kohlensäuregehalt dadurch zu bestimmen, daß er durch Kalkwasser von bestimmtem Gehalte so lange Luft hindurch leitete bis dieses gesättigt war. In ähnlicher Weise saugen G. Lunge 3) und Wiel4) die zu untersuchende Luft durch Barytwasser die deutlich getrübt wird. Genaue Resultate vermochte Verfasser mit diesem "minimetrischen" Verfahren nicht zu erreichen 5).

Brunner 6), Pettenkofer 7), Schlagintweit 8) u. A. saugten die Luft durch Kalisauge und bestimmten die Kohlensäure durch die Gewichtszunahme. 3. Fodor 9) zeigt, daß dieses Versahren, wegen der Feuchtigkeit der Luft, uns brauchbar ist.

Lewy (S. 196) bestimmte die Kohlensäure im Eudiometer; das Bersahren kann nicht genau sein. El. Winkler 10) verwendet zu gleichem Zweck ein cylindrisches, etwa 5 Liter fassendes Glasgesäß, welches an beiden Enden in Rohranssätzen ausläuft und mit lacirtem Blechmantel a (Fig. 174, a. f. S.) umgeben ist. Den Zwischenraum süllt man durch Hahn k mit Wasser. Auf den oberen Rohrstutzen des Glasgesäßes ist ein cylindrischer Trichter d aufgesetz; die Berbindung vermittelt ein starker durch den Quetschhahn c abschließbarer Kautschufschlauch. Der untere Rohransatz ist mit einer Marke m versehen und die zu dieser ist der Inhalt des Glasgesäßes eins sür allemal genau ausgemessen, sein Betrag aber dicht über der Marke verzeichnet. Auch dieser Rohransatz endet in einen Kautschufschlauch mit Quetschhahn e. Das Gesäß a ruht in den Lagern eines eisernen Stativs und kann durch eine Kurbel mit Zahngetriebe gedreht, mittelst des Stiftes s aber setzgelegt werden.

Soll nun mit Hilfe dieses Apparates eine Luftuntersuchung vorgenommen werden, so setzt man die Kautschukpumpe p beim Quetschhahn e an, öffnet denselben und ebenso den oberen Quetschhahn c und pumpt so lange von der zu untersuchenden Luft ein, dis man sicher ist, daß das Gefäß sich völlig damit gefüllt hat. Dann schließt man beide Quetschhähne wieder, setzt die Bürette d an und

<sup>1)</sup> Ann. de l'Observ. d. Montsouris 1879, 416. — 2) Ann. chim. phys. 1830, 44, 1. — 3) Dingl. 1879, 231, \*331, 384. — 4) Vierteljahrsch. f. öffentl. Gesundh. 1879, \*235. — 5) Vgl. Vögler, Luftverderbniß (Schaffhausen 1878), 11. — 6) Poggend. Ann. 24, 569. — 7) Dingl. 1851, 119, 40, 282; 120, 418. — 8) Quarterly journ. of the chem. soc. 1861, 22. — 9) Fodor, Luft, Boden und Wasser (Braunschweig 1881), 20. — 10) Winkler, Untersuchung der Industriegase, 385.

läßt aus dieser so viel Wasser zustließen, daß dasselbe gerade die zur Marte mitteigt. Man wendet sodann das Gefäß a mittelft der Aurbel mehrmals hin und her, damit seine Innenwand sich beseuchte, die Luft sich mit Wasserdampf sättige und Temperaturausgleichung stattsinde; dann stellt man wieder senkrecht und läßt das Wasser zusammenstießen, die es die Marte m eben wieder erreicht hat. Durch momentanes Deffnen des Ductschhahnes o muß nun noch der vorhandene Ueber-

Fig. 174.

bruck beseitigt werden, worauf sich ein genau gemessens, mit Feuchtigkeit gesättigtes Luftvolumen im Apparat besindet. Durch vorsichtiges Absaugen entseint man zunächst die geringe unter der Marke besindliche Wassermenge, gießt dann in den Trichter d etwas concentrirte Kalisauge, läßt dieselbe durch Dessen des Duetschhahnes e einstließen und spillt in gleicher Weise mehrmals mit geringen Wengen Wasser nach, immer den Duetschhahn rechtzeitig wieder schließend. Dann dreht man den Apparat mehrmals um seine Achse, läßt ihn wohl auch zeitweilig horizontal stehen und kann nach etwa einer Minute vollkommener Absorption sicher sein. Man giebt auss Neue Berticalstellung und beginnt das Auswaschen,

indem man den Trichter b mit Wasser süllt, sodann den unteren Duetschhahn e öffnet, die Kalilauge durch einen angesteckten Schlauch absließen und hierauf in sortgesetztem Wechsel durch c Wasser ein- und durch e wieder austreten läßt. Der Apparat bleibt fünf Minuten senkrecht stehen, damit das Wasser zusammensließt, welches man dann soweit durch e absließen läßt, daß sein Spiegel eben mit der Warke m zusammenfällt. Dann setzt man in den Hals des Trichters d ein mit Wasser gefülltes kleines Manometer, verbindet den mit Wasser gefüllten Bürettensichlauch f mit e, stellt das Wasser in der Bürette auf die Nullmarke ein und öffnet Quetschhahn c. Man läßt jetzt aus der Bürette so lange Wasser in das Gefäß eintreten, dis der Druckunterschied ausgeglichen ist, worauf das Volum des eingetretenen Wassers dem der absorbirten Kohlensäure entspricht. Die mit diesem Apparate erhaltenen Angaben sollen nach Winkler genau sein.

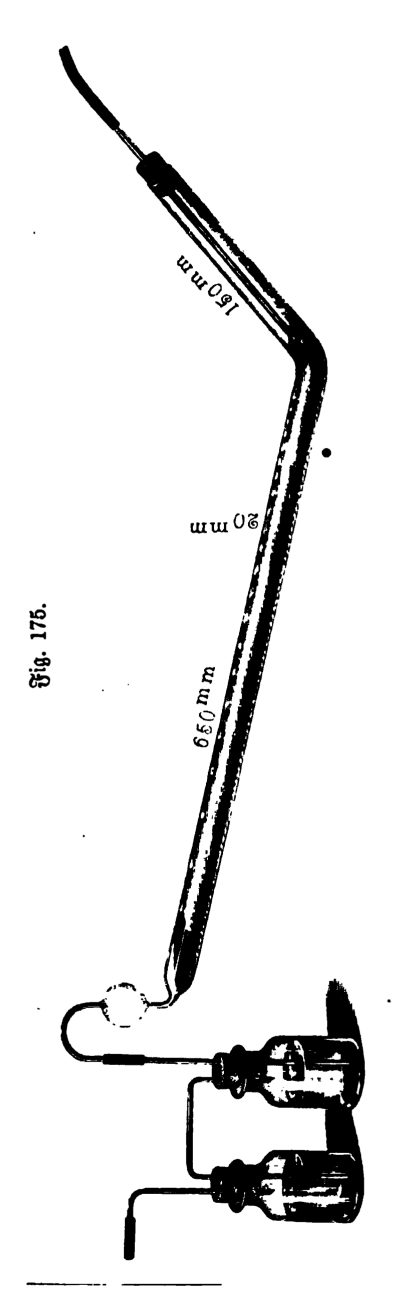
A. Mint und E. Aubin 1) verwenden eine an beiden Enden ausgezogene Glastöhre mit Bimssteinstiden, welche mit Kalisauge getränkt sind; dann werden die beiden Enden zugeschmolzen. An den Orten, wo man die Luft untersuchen will, werden die Röhren geöffnet, einige 100 Liter Luft hindurchgeleitet und dann wieder verschlossen; sie können so beliebig lange ausbewahrt bleiben, um schließlich im Laboratorium untersucht zu werden. Zu diesem Zwecke wird die Röhre an dem einen Ende mit der Luftpumpe verbunden, und nachdem das Bacuum in derselben hergestellt ist, läßt man durch das andere Ende verdünnte Schweselsaure in die Röhre treten, welche die Kohlensäure verdrängt, die unter einer Glocke gesammelt und gemessen werden kann. In ähnlicher Weise saugt Lóvy<sup>2</sup>) im Observatorium von Montsouris 3,5 chm Luft durch Kalisauge, neutralisitt diese dann mit Salzsäure und mißt die entwickelte Kohlensäure. — Mit diesem Versahren wird man nur schwer genaue Resultate erzielen können.

Nach Kapusstin 3) kann man den Kohlensäuregehalt der Luft dadurch besstimmen, daß man Natriumhydrat in 90 procentigem Alkohol löst, die Lösung mit Luft schüttelt und hernach so viel Wasser hinzuset, als zur Auslösung des Carbonates erforderlich erscheint. Nach seinen Untersuchungen ergiebt sich, daß, wenn man zur Auslösung des Carbonates n Cubikentimeter Wasser (von gewöhnlicher Temperatur) verwendet hat, sich die Anzahl der Cubikentimeter Kohlens

säure (x) bei 760 mm und  $0^{\circ}$  aus der Gleichung berechnen läßt:  $x = \frac{n-6.5}{0.55}$ .

Der Bersuch wird in folgender Weise ausgeführt: Um den Kohlensäuregehalt der in einer Flasche von 5 Liter enthaltenen Luft zu bestimmen, giebt man in die Flasche 75 ccm weingeistige Natronlauge (1 Liter der Lösung enthält 0,5 g NaOH), schüttelt alsdann ½ Stunde lang, gießt die Flüssigkeit aus, nimmt von derselben unter Umrühren 25 ccm, setzt zu derselben aus einer Bürette nach und nach Wasser die zum Berschwinden der Trübung hinzu und multiplicirt das nach der Formel berechnete Resultat mit 3. — Das Bersahren verspricht sehr wenig brauchbare Resultate.

<sup>1)</sup> Compt. rend. 92, 247, 1229. — 2) Annuaire de l'Observatoire Montsouris 1879. — 3) Berichte deutsch. cen. Ges. 1880, 2376.



Im Allgemeinen sind die alkalischen Erden zu berartigen Bestimmungen geeigeneter als die Alkalien. Th. Saussure!) füllte etwa 40 Liter fassende Flaschen mit der zu untersuchenden Luft, gab 100 ccm Barytwasser hinzu, schüttelte und ließstehen. Das ausgeschiedene kohlensaure Baryum wurde in Salzsäure gelöst, mit Natriumsulfat gefällt und als schweselssaures Baryum bestimmt.

Besser ist bas Verfahren von Mohr 2). Derselbe saugt etwa 20 bis 30 Liter Luft mittels eines Afpirators burch eine lange etwas geneigte (sog. Pettenkofer'sche) Glasröhre (Fig. 175) und zwei kleine Waschflaschen, welche fämmtlich eine Lösung von Aexfali und Barythydrat enthalten. Die aus ber nach oben gebogenen Spize bes Zuleitungsrohres strömende Luft steigt in kleinen Blasen, welche wie eine Berlenschnur regelmäßig hintereinander folgen, an bem wenig geneigten Schenkel in die Bobe und giebt ihre Rohlenfäure meist fo vollständig ab, daß die Barytlösung der ersten Waschflasche nur selten, die der zweiten wohl nie getrübt wird. Das gebildete kohlensaure Barnum wird abfiltrirt, rasch mit ausgekochtem Wasser abgewaschen, in Salzsäure gelöst, zum Trocken verdampft und nun mit 1/10 Silberlösung und Raliumchromat titrirt. 1 com Silberlöfung 2,2 mg Kohlensäure. entspricht Das gleiche Berfahren wandte Gilm 3) an.

Bon Pettenkofer u. A. 4) wird vorsgezogen, die Menge des gesättigten Baryts dierect alkalimetrisch zu bestimmen (S. 203). Fodor<sup>5</sup>) füllt zu diesem Zweck in das Pettenkofer'sche Rohr 100 ccm Kallsoder Barytwasser, welchem etwas Chlorscalcium oder Chlorbaryum zugesetzt ist. Zur Erkennung ob die Absorption eine vollständige ist, legt er hinter das schräge

<sup>1)</sup> Ann. chim. phys. (1830) 44, 1; Poggend. Ann. 19, 391. — 2) Mohr: Titrirmethode 4. Aufl., 558. — 3) Sigungsber. d. Wiener Afad. 1857, 257. — 4) Ann.

Rohr an Stelle der Waschstaschen (Fig. 175) einen Liebig'schen Kaliapparat mit Barytwasser. Derselbe hat die auffallende Beobachtung gemacht, daß der Rohlensäuregehalt um so geringer aussällt, je größer die durchgefaugte Luftmenge ist, vielleicht in Folge von Bicarbonatbildung. Ift dieses der Fall, so dürfte das Dohr'sche Berfahren, weil von diesem Fehler frei, vorzuziehen sein.

Rach Reifet 1) tritt bie angefaugte Luft junachft in ein U-formiges, mit burch concentrirte Schwefelfdure befeuchteten Bimefteinstüden gefülltes Rohr J

Fig. 176,

(Fig. 176), um ihren Baffergehalt an biefe abzugeben, während die gebildete verblinnte Gaure fich in ber unten angeschmolzenen Rugel fammelt. Die trodene Luft tritt nun durch bas Rohr & in das Absorptionegefäß F, in beffen Salfe ein 0,5 m langer Glaschlinber T mittels Gummitappe befestigt ift. In biefen Cylinder find drei stebartig burchlöcherte Blatintapfeln a, e und e von 4 cm Durchmeffer eingeschoben. Dan bringt in benfelben 300 com Barntwasser und berbindet ihn mit einem zweiten Trodenrohr. In Folge ber feinen Bertheilung ber burchgefaugten Luft burch bie Platinfiebe wird bie Roblenfaure völlig von bem Barntwasser zu-

rudgehalten. Sind etwa 600 Liter Luft hindurchgesaugt, so bestimmt man unter Berudsichtigung des verdunsteten und vom zweiten Rohre aufgenommenen Wassers durch Titration die Denge des ausgefällten Baryts.

Das gleiche Berfahren ist mit ber einfachen Borrichtung Fig. 179 (S. 216), 100 com Kalt- oder Barhtwasser und etwa 200 Liter Luft auszuführen. Der während bes Bersuchs burch Berbunstung eingetretene Gewichtsverlust des gefüllten Apparates wird durch Zuführen von Wasser wieder ausgeglichen. Das Berfahren empsiehlt sich da, wo man den durchschnittlichen Kohlensäuregehalt der Luft innerhalb eines Tages oder einer Nacht feststellen will.

Wohl am häufigsten wird folgenbes von Pettento fer 2) vorgeschlagenes Berfahren angewendet, welches gestattet Augenblicksproben zu nehmen. Bu biefem Zweck füllt er eine etwa 6 Liter fassende Flasche, deren Rauminhalt vorher aussgemessen war, durch Einblasen mittels eines Handblasebalges mit der zu unter-

Chem. Pharm. 2. Suppl., 1. Landwirthich, Berfuchsftat. (1871), 14, 366. Gorups Befanez, Physiologische Chemie (Braunschweig 1874), 840. — 5) Fobor, Luft, Boden und Wafier, S. 15.

<sup>1)</sup> Compt. rend. 90, 1144. — 2) Ann. Chem. Pharm. 2. Suppl., 28; Dingl. 1862, 163, 53.

suchenden Luft, läßt 45 com Ralhvasser einfließen und schüttelt um. Nach 1 bis 2 Stunden wird die Flussigkeit in ein enges Becherglas gegeben, und in 20 com burch Titriren mit Oralfäure der nicht gefällte Rall bestimmt. Als Indicator verwendet Bettenkofer die Tüpfelprobe auf Rurkumapapier.

Nach W. Helfe') wird die nur 0,13 bis 0,5 Liter fassende Flasche in dem betreffenden Raume mit Luft gefüllt und mit einer Gummikappe verschlossen, die einen Schlitz zur Aufnahme der Bipettenspise enthält; über diese wird eine zweite undurchbohrte Rappe gelegt und die Flasche womöglich in eine kühlere und kohlenssänrefreie Luft gebracht, die odere Rlappe entsernt, die Bipette in den Schlitz einsgesett und die Rappe gleichzeitig noch durchstochen mit der Canüle einer Injectionssprize, damit die Luft entweichen kann. Das Bolum des zugesetzen Barytwassers wird von dem Inhalte der Flasche abgezogen. Die angewendete Oralssäurelösung enthält 0,5727 g im Liter; 10 ccm entsprechen 2 mg CO2; das Barytwasser ist so eingerichtet, daß 10 ccm 20 die 25 ccm dieser Oralsäurelösung neutralistren. Minnicht des sonst dieser Lestimmungen mit 0,5 die 1 Liter sassen, den Flaschen aussichen und statt des sonst allgemein gedräuchlichen Kalts oder Barytwassers eine 2 proc. Strontianlösung verwenden, mit Phenolphtalein als Indicator.

Fig. 177.

— Die Anwendung so geringer Lufts mengen erscheint etwas bedentlich.

Berf. führt dieses Pettentofer'sche Berfahren in folgender Beise aus. Der Inhalt der etwa 6 Liter fassenden Flasche A ist bei aufgesetzem Gummistopfen, dessen eine Durchbohrung ein dis fast zum Boden der Flasche reichens des Rohr a, die andere ein mit der Unterstäche des Stopfens abschneisdendes Glasrohr e trägt, genau ausgemessen.

Man treibt nun mittels eines kleis nen Gummis ober Handgebläses durch das Rohr a etwa 30 Liter der zu untersuchenden Luft ein, während der Ueberschuß durch e entweicht, und notirt Barometerstand, Temperatur und Feuchtigkeit der Luft. Eine kleine, mit 50 ccm Kalks oder Barytwassers) fast gefüllte Flasche B, deren doppelt durchbohrter Stopfen ebenfalls zwei Glasröhren trägt, wird nun mittels kurzer Gummischlänche so mit der

<sup>1)</sup> Beitschr. f. Biolog. 14, 29; Eulenberg's Biertelj. 31, 2. — 2) Militararztl. Beitschr. 9, 97. — 3) Jur Gerftellung des Ralfwassers wird frijch geloschter Ralf mit etwa 20 Ahln. Wasser geschüttelt, dieses nach dem Absehen entfernt, der Ralf nochmals in gleicher Weise mit Wasser gewaschen, um etwaiges Alfali zu entfernen, nun mit

Flasche A verbunden, daß beim Umkehren der Flasche B (s. Fig. 177) das Kalkwasser durch das Rohr a in die Flasche A gelangt, während die dadurch verdrängte Luft durch die Rohre c und e nach B aussteigt und hier ebenfalls ihre Kohlensäure an das Kalkwasser abgiebt. Man schwenkt die Flasche A einige Male um, läßt noch etwa 10 Minuten durch Umkehrung der ganzen Borrichtung die Absorptionsssüsssische durch die Rohre c und e nach B sließen, löst die Schläuche von der Flasche A und schließt sie mittels Quetschhahn, nachdem man das Rohr e soweit ausgezogen hat, daß es etwa 1 cm dom Boden der Flasche B mündet. Hat sich der Niederschlag völlig abgesetzt, so steckt man die Spize einer Bipette in die Mündung des mit e verbundenen Schlauches, nimmt die Quetschhähne ab und saugt 20 ccm der klaren Flüssisseit ab. Diese werden in einem 50-ccm Fläschhen mit einigen Tropsen empsindlicher Lackmuslösung 1) versetzt und mit Zehntelozalssäure (6,3 g H2C2O4.2 H2O im Liter) titrirt; die Bestimmung wird mit 20 ccm der klaren Lösung wiederholt und das Durchschnittsresultat mit 2,5 multiplicirt in Rechnung gesetzt.

Die Reduction des untersuchten Luftvolums geschieht nach der Formel

(vgl. S. 189) 
$$V = \frac{v \cdot (B-e)}{760 \cdot 1 + (0,00366.t)}$$
. Jeder Cubikentimeter Dyalsäure=

lösung, welcher nach der Absorption von 50 ccm Kalkwasser weniger gebraucht wird als vorher, entspricht 2,2 mg Kohlensäure (richtiger Kohlendioryd CO2) oder, da 1 ccm derselben bei 0° und 760 mm 1,978 mg wiegt (S. 139), 1,112 ccm. Sind viele Bestimmungen auszusühren, so kann man zur Vereinsachung der Rechenung auch 5,665 g Dralsäure auf 1 Liter lösen; 1 ccm dieser Lösung entspricht dann 1 ccm Kohlendioryd.

Bei Untersuchung der freien atmosphärischen Luft mit nur geringem Kohlenssäuregehalt kann man die Maßflüssteiten zur Erhöhung der Genauigkeit auf halben Gehalt verdünnen.

Der Kohlensäuregehalt ber atmosphärischen Luft wurde bis in die neuere Zeit allgemein auf Grund der Untersuchungen von Saussure und Boussinsgault zu 4 bis 4,15 auf 10 000 angenommen. Dagegen fand Schulke<sup>2</sup>) als Mittel seiner drei Jahre (1869 bis 1871) lang täglich ausgeführten Bestimmungen in Rostock 2,9197, Hässelbarth und Fittbogen<sup>3</sup>) auf dem Hose der Bersuchsstation Dahna (1874 bis 1875) im Mittel von 357 Bestimmungen 3,34 und zwar im September 3,4056, October 3,3397, November 3,4277, Occember 3,2487; (1875) Januar 3,2584, Februar 3,2220, März 3,4135, April 3,4347, Mai 3,2994, Juni 3,3137, Juli 3,3149, August 3,4042. Der geringste Ges

mehr Wasser geschüttelt und nach dem völligen Absitzen das klare Kalkwasser abgehoben; zur Unschädlichmachung der letzten Alkalispuren kann man einige Tropsen reiner Chlor-calciumlösung zusetzen. Oder man löst etwa 4 g Baryumhydrat und 0,2 g Chlor-baryum im Liter Wasser; beide Lösungen werden vor atmosphärischer Kohlensaure geschützt ausbewahrt.

<sup>1)</sup> Lacimus wird zunächst mit Alkohol, dann mit Wasser ausgezogen; letztere Lösung ist die gewünschte. Zeitschr. f. analyt. Chem. 1870, 252. — 2) Landwirthschaftl. Verssuchsstation 9, 217; 14, 366. — 3) Landwirthschaftl. Zahrb. 8, 669; Dingl. 1875, 218, 532.

halt war 2,70, ber höchste 4,17, Wolfschügel i fand (1875) in München als Mittel von 200 Analysen 3,757. Fodor fand als Jahresmittel in Budapest sür b. J. 1877 4,135, sür 1878 3,735 und sür 1878 3,788. Aus 49 Kohlens sürebestimmungen, welche P. Truchot i vom 7. Januar bis 14. April 1876 in Clermont aussührte, ergaben sich als Grenzwerthe an schönen Tagen 2,1 und 4,2, im Mittel 3,3. An Regentagen erhielt er 4,2 und 5,1, im Mittel 4,6 und an Tagen, wo der Boden mit Schnee bedeckt war, 4,4 und 8,7, im Mittel 5,6 Bol. Kohlensäure. Nach A. Levy 3) schwankte der Kohlensäuregehalt der Luft im Park von Montsouris zwischen 2,2 bis 3,6 Bol. und zwar

		1876	1877	1878	1879	1876	1877	1878	1879
Jan	•		2,80	3,33	3,56	Juli 2,61	2,77	3,42	3,46
Febr	•	-	2,82	3,35	3,57	Aug	2,67	3,50	3,33
März .		-		3,22		Sept "	2,80	3,47	3,30
April .		2,69	2,70	3,31	3,58	Oct 3,13	2,69	3,53	3,04
Mai		-	-			Nov 3,07	3,08	3,54	2,55
Juni .		2,56	2,80	3,51	3,56	Dec 2,80	3,44	3,55	2,44

Marié=Davy4) glaubt diese Schwankungen auf den Ginfluß der Windrichtung zurückführen zu können. 3. Reifet 5) schließt jedoch aus seinen Bersuchen, bag berartige Schwankungen lediglich auf die Ungenauigkeit der Untersuchungsmethode zurudzuführen sind und thatsächlich nicht vorkommen. Er fand in Dieppe im Durchschnitt 2,942 Bol. mit Schwankungen von höchstens 0,3. Der Rohlensäuregehalt der Luft im Walde und auf Kleefelbern war fast genau so boch als auf ber Untersuchungsstation, so daß also die Kohlensäure sehr rasch sich in der Luft vertheilt. Die Luft in Paris enthielt 3,027 Bol. Eine andere Bersuchsreihe gab auf der Bersuchsstation am Tage 2,891, in der Nacht 3,084 Bol. bei einem Gesammtburchschnitt von 2,978. Bei einem sehr starken Nebel stieg jedoch ber Rohlenfäuregehalt sogar auf 3,415 Bol. Th. Schlösing 6) erklärt ben gleich mäßigen Kohlensäuregehalt ber Atmosphäre durch die ausgleichende Wirkung des Meercs. Münt und Aubin7) fanden in Paris 2,88 bis 4,22, und zwar bei bebedtem himmel 3,22 bis 4,22, bei klarem Wetter 2,88 bis 3,1; auf ber Feldstation fanden sie 2,70 bis 2,99, im Mittel 2,88 am Tage, Nachts 3,00. Am 1. April 1881 ergab sich 9 U. Morgens bei klarem Himmel 2,73, um 1 U. 30 M. bei bedecktem Himmel 2,93 Bol. auf 10 000.

Hacagno 8) hat auf der Versuchsstation in Palermo im Jahre 1879 eine Reihe von Enftanalysen ausgesührt. Der Sauerstoff wurde mit pyrogallussaurem Kalium, die Kohlensäure gewichtsanalytisch mit Kalilauge bestimmt. Ferner wurde Luft durch Wasser gesaugt und dieses auf Ammoniak mit dem Neßler'schen Reagens, auf Nitrate mit Indigo und auf organische Stoffe mit übermangansaurem Kalium geprüft. Folgende Tabelle zeigt die Vestandtheile von 100 Liter Luft:

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. Biolog. (1879), 15, 98. — 2) Annal. agronom. 1877, 69. — 3) Compt. rend. 90, 32. — 4) Compt. rend. 90, 1287. — 5) Das. 88, 1007; 90. 1144, 1457. — 6) Das. 90, 1410. — 7) Das. 92, 247, 1229. — 8) Chem. News 41, 97.

		Maria	9.	ıre	<b>10-4</b>		Für 1	O Tage
Datum.		Sauerstos	Rohlenfäure	Salpetersaure	Ammoniat	Drganijā	Mittlere Temperatur	Regenfall
	1	Liter	Liter		mg	mg	Grad	mm
Februa	r 10	_			_	<u> </u>	12,4	11,58
•	20	20,879	0,021		0,024	0,154	13,6	17,29
•	28	20,891	0,048	—	0,028	0,127	12,8	3,57
März	10	20,715	0,025			0,115	9,8	9,24
•	20	19,994	0,025		-	0,094	13,3	_
	31	20,888	0,022	_	-	0,070	14,4	30,61
April	10	20,910	0,021	<del></del>	Spur	0,076	14,3	<b>3</b> 2,01
Ħ	20	20,880	0,064	_		0,094	15,8	18,45
•	<b>30</b>	20,898	0,045		_	0,055	16,0	14,75
Mai	10	20,913	0,005		_	0,020	14,6	17,20
ø	20	20,902	0,049			0,072	14,0	16,65
•	31	20,017	0,033	_	0,036	0,142	19,8	2,23
Juni	10	20,894	0,041		-	0,107	20,5	
•	20	20,918	0,043		0,040	0,363	22,0	
<b>87</b>	30	20,915	0,043	_	0,009	0,162	23,5	
Juli	10	20,977	0,020	Spur	0,010	0,111	23,4	
•	20	20,984	0,076		0,080	0,157	22,6	
•	31	20,899	0,039		_	0,138	23,0	
August	10	20,910	0,028	Spur	0,005	0,165	25,1	-
	20	20,888	0,030		0,007	0,112	25,1	-
 87	31	20,895	0,039		0,009	0,131	25,0	_
Mittel	I	20,717	0,033	0	0,008	0,102	14,2	173,18
Mittel	II	20,920	0,039	Spur	0,009	0,160	23,4	0

Das erste Mittel gilt für die Monate Februar, März, April und Mai, mit Regen, das zweite für Juni, Juli und August, ohne Regen. Demnach ist die Luft nach dem Regen reiner als vorher. Wie weit diese bedeutenden Schwanstungen von 0,5 bis 7,6 im Kohlensäuregehalt von der anscheinend mangelhaften Methode herrühren, läßt sich nicht entscheiden. Smith 1) fand in der Umgebung von Manchester im Mittel 3,69, in der Stadt selbst bis 8,37 Volum.

Fodor (a. a. D. S. 24) schließt aus seinen Versuchen, daß der Kohlenssäuregehalt im Winter am geringsten, im Herbst am höchsten ist, die äußersten Grenzen zwischen 2 bis 6 schwanken, daß die Kohlensäure des Abends, namentslich im Herbst zunimmt und wenig durch die Größe der Städte beeinflußt wird, sondern wesentlich durch die Grundluft. Die Zunahme und Schwankungen der

<sup>1)</sup> Smith, Air and Rain (London 1872), 49.

Kohlensäure in der freien Atmosphäre zeigt im größten Theile des Jahres an, daß die Atmosphäre mehr oder weniger Grundluft aufgenommen hat, und das durch verunreinigt wurde. Diese unreine Grundluft 1) steigt namentlich im Herbst, ferner des Abends aus dem Boden in die Atmosphäre auf. Demnach würde der Kohlensäuregehalt der atmosphärischen Luft einen Maßstab für die Verunreinigung mit den Zersezungsproducten des unreinen Bodens abgeben.

Der Kohlensäuregehalt der Luft in geschlossenen Räumen ist natürlich uns gemein wechselnd. Nicht allein, daß auch in unsere Wohnzimmer die Grundlust eindringt?), es wird hier auch Kohlensäure erzeugt durch die Beleuchtung, namentslich aber durch die Athmung. Die stündliche Ausscheidung an Kohlensäure betrug:

	Alter	Rörpergewicht	Ausgeschiedene Rohlensaure in Gramm				
	Jahr	Kilogramm	d. Saut n. Lunge	.d. d. Saut			
Knabe	98/4	20	20,34	0,48			
Mädchen	10	23	19,16	0,12			
Züngling	16	57	34,28	0,18			
Jungfrau	17	56	25,34				
Mann	28	82	36,62	0,37			
Frau	<b>35</b>	66	33,53	0,27			

Die Kohlensäureausscheidung wird gesteigert durch Bewegung, Nahrungsaufnahme u. dgl. Die ausgeathmete Luft bestand nach Brunner und Balentin im Durchschnitt von 34 Analysen aus:

Rohlenjäure	٠	•	•	•	•	•	•	•	4,4
Sauerstoff .	•	•	•	•		•	•	•	16,0
Stidstoff .		•	•	•	•				79,6

Für praktische Zwede völlig hinreichend genau läßt sich die ausgeathmete Luft sehr bequem mit dem später noch näher beschriebenen Apparate des Berfassers untersuchen. Handelt es sich um eine Durchschnittsprobe, so athmet man zunächst in ein Gasometer oder Gummibeutel und entnimmt aus diesem die Probe. Für Augenblicksproben nimmt man das kleine Gummigebläse C (Fig. 178) ab, nimmt das Schlauchende a in den Mund, stellt den Dreiweghahn c so, daß er die Bürette A mit dem Schlauch verbindet, öffnet den Quetschhahn auf dem Schlauche s so, daß sich die Bürette mit der ausgeathmeten Luft füllt, die überschüssige Luft aber durch das Sperrwasser entweichen kann. Man stellt nun das Wasser in der Bürette aus O ein, schließt den Dreiweghahn und führt die Analyse in gewöhnlicher Weise

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. Biolog. 7, 400; 9, 252; 13, 383; 15, 98. Landwirthsch. Bersuckstation 25, 375; Viertelj. f. öffentl. Gesundh. 1872, 290; 1875, 208; 1876, 393, 691; 1878, 343. Fleck: Jahresbericht d. centralft. 1874. — 2) Bergl. F. Fischer: Die menschlichen Absausscher Beseitigung und praktische Verwerthung (Braunschweig 1882), S. 22. — 3) Gorup=Besanez, Physiologische Chemie, 3. Aufl., S. 788.

ans. Derfelbe Apparat wird bereits benutt zur Untersuchung ber Luft in Bergwerten 1).

Befonders oft ist die Luft in den Schulzimmern untersucht worden. So sand Schulze?) in Nordhausen 14,4 bis 35,6 Bol., Schottky?) in den Schulen von Breslau meist 20 bis 30 Thle. Rohlensäure; wurden aber bei Ofenheizung Thüren und Fenster geschlossen gehalten, so stieg der Rohlensäuregehalt bis 51,5 Thle. D. Krause?) fand in der Realschule zu Annaberg 7,2 bis 33,2 Bol., in der dortigen Bürgerschule 28,2 bis 86 Bol., in der Bürgerschule zu Buchholz 23 bis

Fig. 178.

87 Vol., im Seminar Annaberg 20,3 bis 59,6 Vol., desgl. Zschopan 12,2 bis 46,6 Vol. Kohlensäure. Der Berf. fand in der höheren Bürgerschule in Hannover 20,8 bis 57,7 Vol., in einem Hörsale des alten Polytechnitums 49,5 Vol. Hesse in Schulzimmern sogar bis 117 Vol. Rohlensäure (also 1,17 Proc.), dagegen in Gefängnißzellen nur 8 bis 27 Vol.

<sup>1)</sup> Winkler, Untersuchung ber Industriegase, S. 370. — 2) Arch. Pharm. 209, 412 — 3) Zeitschr. f. Biolog. 1879, 549. — 4) 31. Bericht der Realschule zu Annas berg 1874. — 5) Biertelj. f. öffentl. Gesundh. 1878, 265, 728.

R. Nichola, hat nach einem gef. eingesenbeten Bericht vom 23. März 1880 in verschieberen Schulen Bostons 9,4 bis 23,9 Thle. Kohlensäure (auf 10000) gefunden. In den Schulen von Michigan wurden 7,3 bis 37,5 und in New-York 9,7 bis 35,7 Thle. Kohlensäure nachgewiesen, von Lupton 1) in der Luft der öffentlichen Schulen von Nashville, Tennessee 9,1 bis 32,4 Thle. Kohlensäure, so daß in dieser Beziehung die deutschen Schulen nicht besser sind als die amerikanischen.

An sich ist ja diese Kohlensäuremenge unschädlich, sie dient aber als Maaßstab für die aus dem Boden oder durch Lunge, Haut u. s. w. gleichzeitig in die Atmosphäre dringenden organischen und organisirten Zersezungsproducte. Nach Pettenkofer soll gute Zimmerluft dem entsprechend nicht mehr als 10 Vol. Kohlensäure (auf 10000) enthalten; bei 50 bis 70 Thln. wird sie bereits sehr driidend und ekelerregend.

Die Bergiftung durch Kohlendunst, welche schon im Alter-Kohlenoryd. thum bekannt war, sowie die in neuerer Zeit hinzugetretene Bergiftung burch Leuchtgas gewinnen ihr wissenschaftliches Interesse erft mit ber näheren Renntniß bes i. 3. 1799 von Priestlen entbedten Rohlenorphgases, beffen Schäblichkeit für warmblütige Thiere durch die Experimente von Tourdes, Tardien u. A. außer Zweifel gestellt wurde. Die ersten Versuche ilber den Kohlenorydgehalt der Bimmerluft, welche durch eiserne Stubenöfen ober mittels sogenannter Luftheizung erwärmt ift, scheinen von Pettenkofer 2) ausgeführt zu sein. Er bestimmte zunächst Kohlensäure und Wasserbampf der Luft, indem er sie durch ein Chlorcalciumrohr und einen Kaliapparat saugte; bann leitete er die Luft über glühendes Rupferoryd und ließ die durch Berbrennung des Kohlenorydes gebildete Rohlenfäure burch Kalilauge absorbiren. Auf die von ihm gefundenen sehr geringen Mengen von Kohlenoryd legte er aber kein Gewicht. Erst als Carret 3) mit der Behauptung auftrat, er habe eine neue endemisch und epidemisch auftretende Rrantheit beobachtet, beren Ursache man in der Kohlenorydentwicklung eiserner Defen zu suchen habe, wurde die allgemeine Aufmerksamkeit auf den Kohlenorphgehalt der Bimmerluft gelenft. Zwar gab Michaud 4) in Uebereinstimmung sammtlicher Aerzte von Chambery und Umgegend (Savoie) die Erklärung ab, die von Carret beobachtete Krankheit sei lediglich eine Typhusepidemie gewesen; die französische Atademie setzte aber eine Commission nieder zur Lösung ber Frage, ob eiserne Defen durch Abgabe von Rohlenoryd an die Zimmerluft gesundheitsschädlich seien? Der von Morin 5) Namens der Commission erstattete Bericht bejaht diese Frage in so fern, als nach den ausgeführten Bersuchen eiserne Defen, falls sie rothglühend werden, allerdings Kohlenoryd an die Zimmerluft abgeben und dadurch schädlich wirken sollen.

Hoppe=Schler 6) machte die Beobachtung, daß das mit Kohlenoryd beshandelte Blut, im Sonnenspectrum untersucht, bei passender Berdunnung fast genau dieselben Absorptionsstreifen zeigt als sauerstoffhaltiges Blut, b. h. die des

<sup>1)</sup> Chem. News 40, 180. — 2) Dingl. 1851, 119, 40. — 3) Compt. rend. (1865), 60, 793; 61, 417. — 4) Compt. rend. 60, 966; 66, 271. — 5) Dingl. 1869, 193, 201. — 6) Zeitschr. f. anal. Chem. 1864, 439; Gorup=Besanez: Zoochemische Analyse (1871), 107, \*345.

Orphämoglobins; nur ist der bei 52 anfangende Absorptionsstreisen etwas nach Ehin verschoben. Behandelt man solches Blut aber mit reducirenden Stoffen, z. B. weinsaures Zinnorydul, Schwefelammonium, weinsaures Eisenorydulammoniak, so verschwinden diese Absorptionsstreisen nicht; ebenso wenig zeigt sich der Absorptionsstreisen (53 bis 55) des reducirten Hämoglobins, während die Streisen des normalen Blutes dei dieser Behandlung verschwinden und dem letztgenannten Streisen des reducirten Hämoglobins Platz machen. Versetzt man ferner Kohlensord haltiges Blut, welches sich schon durch seine violettrothe Farbe auszeichnet, mit mäßig concentrirter Natronlauge im Ueberschuß, so nimmt dasselbe eine hell zinnoberrothe Färbung an, während gewöhnliches Blut bei gleicher Behandlung sogleich eine schwarzbraune, schwierige Masse giebt.

Dieses Berhalten bes Blutes ift nun mehrfach zur Nachweisung bes Kohlenorydes verwendet. So hat die französische Commission 1) den Kohlenorydgehalt des Blutes von Kaninchen bestimmt, welche der zu untersuchenden Luft ausgesetzt waren; wie sie dies ausgeführt hat, ist leider nirgend angegeben. H. W. Bogel 2) hat diese Blutprobe wesentlich verbessert. Er schüttelt in einer Flasche etwa 100 com der zu untersuchenden Luft mit 2 com start verdünntem Blut und bringt dieses bann vor ben Spalt eines Spectralapparates. Enthielt die Luft auch nur 25 Thle. Kohlenoryd (auf 10000 Thle. Luft) ober 0,25 Proc., so erhält man die Enthält das zu prüfende Gas feinen Sauerstoff, so laffen Kohlenorydstreifen. sich auf diese Weise noch 10 Thle. Kohlenoryd auffinden. Hempel 3) saugt etwa 10 Liter der zu untersuchenden Luft durch wenige Cubikeentimeter stark verdünntes Blut hindurch und untersucht letteres dann spectralanalytisch, oder er sett eine Maus der zu untersuchenden Luft aus und untersucht beren Blut. Auf ersterem Wege laffen sich noch 5, auf letzterem noch 3 Zehntausendstel Kohlenoryd nach-Wolff 4) faugt 10 Liter der zu untersuchenden Luft durch einen kleinen mit Glaspulver und verdunntem Blut gefüllten Absorptionsapparat und prüft Wehl und Anrep 5) empfehlen bas Blut in gang gefüllter dann spectrostopisch. Flasche bis zur Untersuchung abzuschließen und im Dunkeln bei niederer Temperatur aufzubewahren. Tritt dann auf Zusatz von Schwefelammonium ober der von Stotes angegebenen Lösung von weinsaurem Gisenorydulammoniat keine Reduction zu Hämoglobin auf, so liegt Kohlenorydhämoglobin vor. Busatz weniger Tropfen einer 0,025 procentigen Chamäleonlösung im passend verdunnten Blute innerhalb 20 Minuten kein Methämoglobin auf, bleibt das Blut roth und klar, so ist Kohlenorydhämoglobin vorhanden. Die gleiche Menge Chamäleon muß in einer gleich concentrirten, mit Luft geschüttelten Blutlösung von Menich, Rind oder Kaninchen eine gelbe Färbung hervorbringen, Methämoglobin geben und eine Trübung verursachen. Statt der Chamaleonlösung kann mit gleich sicherem Erfolge eine einprocentige Lösung von Brenzcatechin ober Hodrochinon benutt werden. Bei Anwendung dieser Phenole muß die Blutlösung 15 Minuten bei 40° digerirt werben.

<sup>1)</sup> Dingl. 1869; 193, 203. — 2) Bericht deutsch. chem. Ges. 1878, 235. — 3) Das. 1869, 399. — 4) Dingl. 1880, 237, \*456; Wagner's Jahresb. 1880, \*351. — 6) Bericht beutsch. chem. Ges. 1880, 1294.

Sifder, Brennftoffe.

S. v. Fodor<sup>1</sup>) konnte durch spectralanalytische Untersuchung des Blutes von Thieren, welche die verunreinigte Lust eingeathmet hatten, keine geringeren Mengen als 10 Thle. Kohlenoryd nachweisen. Empsindlicher als das Spectrosstop ist die Natronprobe von HoppesSeyler (s. o.) und die Farbenprüfung des mit Schweselammonium geschüttelten Blutes mit freiem Auge, da sich dann durch Behandeln des Blutes mit 10 Liter Lust noch 5 Thle. Kohlenoryd nachweisen ließen. Schüttelt man aber 10 ccm Blut 5 die 7mal nach einander mit je 6 Liter Lust, welche nur 0,5 Thle. Kohlenoryd enthält, erwärmt das Blut auf 90 die 95° unter Hindurchsleiten von atmosphärischer Lust, welche dann durch einen Kugelsapparat mit einer neutralen Lösung von 1 Thl. Chlorpalladium in 500 Thln. Wasser geht, so wird Palladium ausgeschieden. Auf diese Weise ließ sich noch Kohlenoryd in dem verdünnten Blute von Kaninchen nachweisen, welche einige Zeit eine Lust eingeathmet hatten mit nur 0,4 Kohlenoryd in 10 000, so daß also das Kohlenoryd selbst noch bei dieser Berdünnung von dem Blute lebender Thiere aufsgenommen wird.

Böttger?) hatte beobachtet, daß ein mit Palladiumchlorürlösung getränkter Papierstreisen durch Kohlenoryd schwarz wird. Gottschalt?) saugt nun die auf Kohlenoryd zu prüsende Luft durch eine Lösung von Natriumpalladiumchlorür. Sind auch nur 2,2 Thle. Kohlenoryd zugegen, so tritt eine Ausscheidung von sammtschwarzem, metallischem Palladium ein. Für den qualitativen Nachweis von Kohlenoryd ist dieses Versahren als sehr einfach zu empfehlen, da man beim Durchssaugen von 6 Liter einer Luft mit 2,5 Thln. Kohlenoryd auf 10 000 durch 1 dis 2 ocm Palladiumchlorürlösung bereits einen dunkten Streisen an den Glaswansdungen über der Flüssigkeit erhält. Gottschalk meint, diese Reaction gehe nach folgender Formel vor sich:

CO + PdNa<sub>2</sub>Cl<sub>4</sub> = 2.NaCl + Pd + COCl<sub>2</sub> und COCl<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O = CO<sub>2</sub> + 2 HCl, so daß man das Kohlenoryd durch Bestimmen der gebildeten Kohlensäure mittels Barytwasser auch quantitativ feststellen könne. Der Verf. konnte jedoch hiermit keine brauchbaren Resultate erhalten <sup>4</sup>).

Nach Fodor wird zur qualitativen Nachweisung des Kohlenorydes seines Filtrirpapier in eine neutrale Lösung von 0,2 g Palladiumchlorür in 100 com Wasser getaucht, getrocknet und dann in Streisen geschnitten. Nun füllt man eine 10 Liter sassende Flasche mit der zu untersuchenden Luft, bringt einige Cubitscentimeter reines Wasser und an einem Platindraht das Reagenzpapier hinein und verkorkt die Flasche. Bei 5 Theilen Kohlenoryd zeigt sich auf dem Papier schon nach einigen Minuten ein schwarzes glänzendes Häutchen, bei 1 Theil nach 2 bis 4 Stunden, bei 0,5 Theilen nach 12 bis 24 Stunden. Man kann auch Blut wiederholt mit der zu untersuchenden Luft schütteln und, wie vorhin besprochen, das ausgenommene Kohlenoryd in Palladiumlösung leiten. Zur quantitativen Bestimmung wird eine größere Menge Luft durch mehrere mit neutraler Palladiumschlorürlösung gefüllte Kugelapparate gesaugt. Der nach der Zersexungsgleichung

<sup>1)</sup> Viertelj, f. öff. Gef. 1880, 377; Wagner's Jahresb. 1880, \*353. — 2) Journ. pr. Chem. 76, 233; Dingl. 1859, 152, 76. — 3) Gottschalt: Die Rachweisbarkeit des Kohlenorydes (Leipzig 1877), S. 2. — 4) Dingl. 1880, 235, 441.

 $PdCl_2 + CO + H_2O = Pd + 2HCl + CO_2$  gebildete Niederschlag wird auf einem Filter gesammelt, bann sammt bem in ben Gläsern gebliebenen in Königs= wasser gelöst, getrodnet und in schwacher Salzsäure gelöst. 53,24 Pallabium entsprechen dann 14 Kohlenoryd. Man löst nun 1,486 g reines Jodkalium zu 1 Liter, erwärmt die verdünnte saure Pallabiumlösung im Wasserbade und läßt so lange Jodkalium zufließen, als sich noch schwarzes Palladiumjodid abscheibet. Um diefe Grenze zu finden, filtrirt man einige Cubikcentimeter ab und fügt 1 Tropfen Jobkaliumlösung hinzu, welche keine braune Trübung mehr hervorbringen darf. 1 ccm Jodkaliumlösung entspricht dann 0,1 ccm Kohlenoryd. Nach diesem Berfahren hat Fodor in 3 Leichen, welche bereits über zwei Monate beerdigt, dann aber wieder ausgehoben waren, Kohlenoryd nachgewiesen, und zwar enthielten 100 ccm Blut einer jungen Frau 3,51, ihres Mannes 4,04 und seiner Mutter 4,23 com Rohlenoryd; lettere scheint also der giftigen Wirkung am längsten widerstanden zu haben. Als dieses Blut an der Luft eingetrocknet war, konnte in der wässerigen Lösung mittels des Spectroftops kein Kohlenoryd mehr nachgewiesen werben; mittels Pallabium wurden aber für 100 ccm Blut noch 0,59 ccm Rohlenoryd gefunden.

Da auch Aethylen, Methylen, Wasserstoff, Schwefelwasserstoff, Schwefelamsmonium und ähnliche Gase, welche in der Luft vorkommen können, zersetzend auf die Palladiumlösung einwirken, so erfordert diese Bestimmung große Vorsicht. Gruber 1) macht dagegen solgenden Vorschlag. Man schüttelt 20 Liter Luft mit 10 ccm Blut und prüft das Blut nach Fodor auf Kohlenoryd. Das Spülswasser davon wird im Spectralapparate untersucht. Erhält man die Reaction nach Fodor, aber die im Spectralapparate nicht, so weiß man, daß der Gehalt weniger als 0,1 Proc. und mehr als 0,005 Proc. beträgt. Ferner nimmt man 100 ccm Luft und prüft nach Vogel. Sab die Untersuchung der großen Luftsprobe die Absorptionsstreisen, die zweite aber nicht, dann liegt der Kohlenorydzgehalt zwischen 0,1 und 0,25 Proc.

Deville und Troost ') bestimmen ähnlich wie Pettenkofer das Kohlensoryd und bie Wasserstoffverbindungen durch Verbrennen mittels Kupferoryd und folgender Absorption des gebildeten Wassers mittels Schweselsäure, der Kohlenssäure mit Kali. Dasselbe Versahren wurde auch theilweise von der französischen Commission angewendet. Auch Vollert') verbrennt mit glühendem Kupferoryd, berechnet aber die gebildete Kohlensäure einsach auf Kohlenwasserschen Kuferoryd, bat aber ebenso wie Troost in der Zimmerluft Kohlenwasserstoffe nachgewiesen, so daß hierauf jedensalls Rücksicht zu nehmen ist. Verf. ') ließ die betreffende Luft zunächst durch Kalilauge gehen, dann durch zwei Köhren mit Glasperlen und concentrirter Schweselsäure, um die Feuchtigseit völlig zurückzuhalten; ein einsgeschobener Asbestpfropf hielt auch die letzten mitgesührten Staubtheile zurück. Kun folgte ein Rohr mit gut ausgeglühtem Kupferoryd, welches in einem einssachen Verbrennungsosen erhigt wurde. Das gebildete Wasser wurde in einem U.=Rohr mit concentrirter Schweselsäure, die Kohlensäure mittels Barytwasser

<sup>1)</sup> Dingl. 1881, 241, 220. — 2) Dingl. 1868, 188, 137. — 8) Bollert, Ueber Luftwechsel, 1878, 22. — 4) Zeitschr. f. Biolog. (1876) 12, 328. — 5) Dingl. 1880, 235, 440.

bestimmt, indem das gefällte kohlensaure Baryum in Salzsäure gelöst und dann als Sulfat gewogen wurde. Da nun die ersten Schwefelsäure »Rohre die etwa vorhandenen schweren Kohlenwasserstoffe und den Stand zurückhalten, so darf man das im Berbrennungsrohre gebildete Wasser wohl auf Grubengas (CH4) ber rechnen, den Rest der gebildeten Kohlensäure aber auf Kohlenoryd. War freier Wasserstoff zugegen, so fällt die so bestimmte Kohlenorydmenge etwas zu gering aus; ich habe allerdings bei der Untersuchung einer mangelhaften Luftheizung neben 3,2 Thin. Kohlenoryd nur zweiselhafte Spuren von Wasserstoffverbindungen gessunden. Das Versahren ist zwar aus den angegebenen Gründen auch nicht ganz zuverlässig, in Verbindung mit der Fodor'schen Blutprobe aber immerhin brauchs dar. Viel weniger genau ist die von Kanser angewendete Bestimmung des Kohlenoryds durch Orydation mittels Chromsäure.

Bezüglich der Mengenverhältnisse, in denen das Kohlenoryd gesundheitsschädlich wirkt, geben die Ansichten noch aus einander. Während man fruher 1) erst einen Kohlenorydgehalt ber atmosphärischen Luft von 1 bis 5 Proc. für gefährlich hielt, töbtet nach Letheby 2) eine Luft mit 0,5 Proc. (also 50 Thle.) kleine Bögel bereits nach 3 Minuten. Nach ben Bersuchen von Biefel und Poled 3) enthielten die tödtlich wirkenden Gasgemische 0,19 Proc. und mehr Rohlen= ornd. 4 Theile Rohlenornd (auf 10 000 Luft) genügten aber schon, Kaninchen matt zu machen; Bogel meint bagegen, daß, wenn eine wenig Rohlenornd enthaltende Zimmerluft nicht mehr im Stande sei, auf das ftark verdünnte Blut, welches bei seiner Rohlenorydprobe (S. 209) zur Anwendung kommt, einzuwirken, diese Luft auch das viel concentrirtere Blut der menschlichen Lungen nicht vergiften könne. Die große Menge Sauerstoff bilbe hier bas naturliche Gegengewicht und hält er baher die Gegenwart kleinerer Mengen von Kohlenoryd in der Luft als 25 Theile entschieden für nicht schäblich. Dieser Ansicht schließt sich Wolf= hügel 4) an. . Allerdings hat Liman 5) gezeigt, daß Kohlenoryd haltiges Blut durch längeres Schütteln mit Sauerstoff das Kohlenoryd wieder verliert und nun die Absorptionsstreifen des normalen Blutes zeigt. R. Grehant 6) hat aber gefunden, daß selbst fehr geringe Rohlenorydmengen einen Theil der rothen Blutkörperchen unfähig machen, Sauerstoff aus der Atmosphäre aufzunehmen. diesem Zwecke wurde die Sauerstoff = Aufnahmefähigkeit einer Blutprobe eines Hundes bestimmt, der Hund dann 30 Minuten einem Gemisch von atmosphärischer Luft mit Kohlenoryd ausgesetzt und nun dessen Blut abermals untersucht. 10 Thln. Rohlenoryd (0,1 Proc.) nahmen 100 ccm Blut 25,5 ccm, nach der Einwirkung des Rohlenorydgemisches auf das Thier aber nur 15,4 ccm Sauerstoff, also 10,1 ccm weniger auf, und bei 2,5 Thln. (1:4000) Kohlenoryd 21,1 und 19,9 ccm, demnach noch ein Unterschied von 1,2 ccm Sauerstoff, so daß also selbst bei dieser starken Verdünnung, welche mittelst des Spectralapparates nicht mehr nachgewiesen werden kann, noch eine entschieden nachtheilige Einwirkung stattfindet.

6) Compt. rend. 87, 193; Ann. d'hyg. publ. 1879, 114.

<sup>1)</sup> Husemann: Toxikologie, 1862, S. 645. Hirt: Gasinhalationskrankheiten, 1873, S. 16.—2) Lancet (1862), 1, 9.—3) Dingl. 1878, 230, 92; 1880, 240, 201.—4) Zeitschr. f. Biolog. (1878), 14, 506.—5) Centralbl. f. medicin. Wis. 1876, 353.—

Fobor hat durch eine größere Anzahl von Bersuchen mit Kaninchen gefunden, daß bei einem Gehalt von 40 Thln. Kohlenoryd (auf 10000) Thiere nach 4 Stunden betäubt werden, bei 31 Thln. dies nach 24 Stunden geschieht und daß selbst 13 Thle. noch schwere Erscheinungen hervorrufen, wenn die so verunreinigte Luft mehrere Tage auf ben Organismus einwirkt. Nun ift aber der Mensch noch empfindlicher gegen Kohlenoryd als die Thiere, wie bereits Fried= berg in seiner Abhandlung "Bergiftung durch Kohlendunst" (Berlin 1866) nachgewiesen hat und wie baraus folgt, daß sich Thiere leicht von der Betäubung erholen, Menschen aber, sobalb sie bie Besinnung verloren haben, felten bem Leben erhalten werben können. Die Schäblichkeit bes Kohlenorybes wird aber unzweifelhaft nicht erst bann beginnen, wenn es bereits Besinnungslosigkeit, Erstidungsanfälle ober gar ben Tob hervorruft. Weitere Bersuche mit Kaninchen zeigten nun, daß selbst bei 5 Thln. Kohlenoryd das Athmen erschwert wurde; die Thiere taumelten und nahmen kein Futter zu sich und waren selbst bei 2,3 Theilen noch schläfrig, so baß also felbst noch bei dieser Berbunnung das Rohlenornd die Gesundheit schäbigt. Da es nun mindestens sehr mahrscheinlich ist, daß jedes Blutkörperchen, dessen Hämoglobin sich mit Kohlenoryd verbunden, seine Lebensthätigkeit für immer eingebüßt hat, so ist bas Kohlenoryd für die Gesund= heit nicht mehr gleichgultig, sobald es die Luft in einer folchen Menge enthält. daß es aus ihr durch das Blut des lebenden Thieres aufgenommen wird. Dieses geschieht aber, wie bereits erwähnt, selbst noch bei 0,4 Thln. auf 10 000, so daß selbst diese geringe Menge nicht gleichgültig für das Wohlbefinden sein wird.

M. Gruber 1) findet bagegen neuerdings, daß Kaninchen zwar schon bei einem Gehalte der Athemluft von 6 bis 7 Thin. (0,06 bis 0,07 Proc.) ihr Berhalten anderten, bag aber trot fortbauernder Zufuhr neuer Dosen bes Giftes bei gleichbleibender Concentration eine Steigerung der Giftwirkung doch nur in fehr beschränktem Dage ftattfindet. In turger Zeit, längstens in einer Stunde, sind die Symptome zu einer gewissen Bobe entwickelt, um bann auf bieser tage- ober stundenlang annähernd gleich zu bleiben, so daß innerhalb gewisser Grenzen jeder Concentration ein bestimmter Grad der Bergiftung entspricht. Daß die Höhe der Bergiftung von der Concentration und nicht von der Dauer der Einwirkung des Gases abhängt, folgert er aus Bersuchen, bei benen, nach Ausbildung ber Symptome, von einem höheren Rohlenorydgehalte auf einen niedrigeren herabgegangen wurde. Trot continuirlicher Zufuhr des Giftes nahmen die Bergiftungserscheinungen doch bedeutend ab und die Thiere erholten sich bis zu einem gewissen Grabe ober auch völlig, wenn ber Kohlenorphgehalt niedrig genug war. Gruber athmete ferner an zwei auf einander folgenden Tagen je 3 Stunden lang einmal Luft mit 0,021 Broc., das andere Mal Luft mit 0,024 Broc. Kohlen-Obwohl in den Luftproben das Gas deutlich nachweisbar war, also jedenfalls auch in seinem Blute nach Fodor's Methode nachweisbar gewesen wäre, verspürte er doch nicht die geringste schädliche Wirkung. War auch die Dauer der Bersuche turz, so hält fie Gruber boch für die Unschädlichkeit des so verdünnten Gases beweisend. Nach Maßgabe der Thierversuche hätten sich in

<sup>1)</sup> Dingl. 1881, 241, 220.

bieser Zeit bereits Symptome einstellen muffen; ja, wenn im Körper wirklich eine beträchtliche Anhäufung des Kohlenorydes stattfände, bann hätte man eine arge Bergiftung erwarten muffen, wenn man bebenkt, daß bie Blutmaffe eines Erwachsenen etwa 1 Liter Sauerstoff bez. Kohlenoryd zu binden vermag und in drei Bersuchungsstunden mehr als 300 ccm Kohlenoryd in die Lungen gelangten. Die Grenze der Schädlichkeit des Kohlenorybgases liegt also mahrscheinlich bei einer Berbunnung von 0,05, sicher aber von 0,02 Proc., wie Gruber annimmt. Er erklärt dieses Resultat bamit, daß das Rohlenorydhämoglobin sich bei Körpertemperatur in beträchtlichen Massen bissociirt. Es wäre ohne Annahme ber Abhängigkeit der Bildung desselben vom Partialdrucke des Kohlenorydes auch unverständlich, warum die Bogel'sche Probe selbst bei Anwendung größerer Luftmengen im Das Blut nimmt nur einen kleinen Theil bes vorhandenen Kohlen-Stiche läßt. orphes auf. Werben z. B. in eine 20-Liter-Flasche 2 com Kohlenoryd gebracht, 10 com Blut zugefügt, geschüttelt, nach einiger Zeit das Blut entleert, die Refte mit Wasser ausgespült und wurde dieses Verfahren mit neuen Blutproben 3 und 4 mal wiederholt, so ist das Resultat stets das gleiche, ob jede Blutprobe 20 Minuten ober 3 Stunden mit der Luft in Berührung blieb. Alle Blutproben geben in Fobor's Apparate bie Rohlenorybreaction und, wenigstens bie 3 ober 4 ersten, annähernb in gleicher Stärke. Auch bie insbesonbere von Pokrowsky angegebene, von Dybkowsky 1) bestätigte Oxybation findet zweifellos statt. folgt langsam schon bei gewöhnlicher Temperatur. Je mehr Orphämoglobin neben Rohlenorydhämoglobin in einer Blutprobe enthalten ist, um so rascher wird Bringt man von den wie oben bereiteten 4 ober 5 die Oxybation verlaufen. Blutproben die vierte ober funfte sogleich in Fodor's Apparat, während man die übrigen wohlverkorkt bei gewöhnlicher Temperatur stehen läßt, so ist in letteren schon nach 6 Stunden kein Kohlenoryd mehr nachweisbar, während bie sogleich untersuchte starke Reduction bewirkte. Bei Körpertemperatur geht die Oxybation viel rascher vor sich. Im Organismus finden also jedenfalls beide Processe statt, das Ueberwiegen der Diffociation ift aber aus dem oben angegebenen Grunde wahrscheinlicher.

Beruckstätigt man, daß die Empfindlichkeit verschiedener Personen gegen Kohlenoryd sehr ungleich ist, so daß zuweilen von zwei Leuten, welche derselben Rohlenoryd haltigen Atmosphäre ausgeset waren, nur der Eine starb, während der Andere mit leichten Ropfschmerzen davon kam?) — eine Erscheinung, die nach Hirt vielleicht in einer eigenthümlichen Beschaffenheit des Blutes begründet ist —, so wird man die Schäblichkeitsgrenze auf 2 dis 3 Theile setzen dürsen, wenn auch zugegeben werden soll, daß viele Leute, namentlich Raucher, erheblich größere Rohlenorydmengen ohne nachweislichen Schaden ertragen. Da ferner die Bildung von Rohlenoryd in der Zimmerlust vermeidbar ist, so darf man von einer dem Heizapparat entströmenden Lust wohl billig verlangen, daß 5 Liter derselben durch eine Lösung von Palladiumchlorür gesaugt, keine Fällung mehr bewirkt, entsprechend einem Kohlenorydgehalt von etwa 2,5 Thsn. auf 10 000 Thse. Lust.

<sup>1)</sup> Hoppe = Seyler: Medicinisch-chemische Untersuchungen 1866, 116. — 2) Bgl. Dingl. 1881, 242, 71.

Als Ursache ber Rohlenorybbilbung burch eiserne Zimmeröfen ober sogenannte Luftheizungsanlagen wurde früher wohl die Berbrennung des im Gußeisen enthaltenen Rohlenstoffes angeführt — eine Angabe, welche bereits von Regnault und Chevrenl 1) widerlegt wurde. Nach ihrer Ansicht kann Kohlenoryd nur burch Berkohlung des auf die eisernen Heizflächen abgesetzten organischen Staubes in die Zimmerluft gelangen. — Die hierburch gebilbeten Kohlenorydmengen können offenbar nur bei großer Fahrlässigkeit mahrnehmbar werben. Die hierbei gleichzeitig auftretenden empyreumatischen Stoffe machen sich z. B. bemerkbar, wenn ein Ofen nach längerer Zeit zum ersten Male wieber geheizt wirb, ohne vorher abgestäubt zu sein. Deville und Troost 2) erklären das Vorkommen von Kohlenoryd und Wasserstoff in der Heizluft durch die Diffusion dieser Gase durch glubende Eisenwände, welche auch von Graham 3) und neuerdings von Wolfhügel4) nachgewiesen wurde. Auch die französische Commission bestätigt diese Angabe; sie führt aber aus, daß diefer Fehler durch Auskleiden der eisernen Defen mit fenerfesten Steinen vermieben wurde. Zweifelhaft ift dagegen die Angabe von Cailletets), daß Gußeisen auch bei gewöhnlicher Temperatur für Gase durchlässig sei. Diese Luftverunreinigung mit Kohlenoryd läßt sich somit vermeiben, wenn man durch Anssetzen ber Beizapparate mit feuerfesten Steinen das Glühendwerben ber Eisenwände verhütet, sowie auch, wenn man burch passende Behandlung des Feuers die Bilbung von Kohlenoryd im Ofen selbst möglichst verhindert. Die entgegenstehenden Angaben von Fodor hat Berf. bereits früher widerlegt 6).

Kommt die Berunreinigung der Luft mit Kohlenoryd von einer Leuchtgasausströmung her, so ist zu berlickschichtigen, daß, obgleich bei directer Ausströmung des Leuchtgases dessen charakteristischer Geruch schon erkenndar ist, wenn der Kohlenorydgehalt erst 0,003 Proc. beträgt, daß dieser Geruch dagegen verschwindet, wenn das Gas durch eine Erdschicht nach bewohnten Räumen hin angesaugt wird, wodurch in München und Bressau?) wiederholt Bergistungen mit tödtlichem Ausgange veranlaßt wurden. Biefel und Polecks) haben Leuchtgas vor und nach seinem Durchgange durch eine Erdschicht untersucht:

	Leuchtgas	Durch die Erdschicht geströmtes Gas
Rohlenfäure	. 3,06	2,23
Sowere Roblenmafferftoffe	•	0,69
Sumpfgas	•	17,76
Wafferstoff	• '	<b>4</b> 7,13
Rohlenogyb	. 10,52	18,93
Sauerstoff		6,55
Stidftoff	. 1,08	11,71
	`100,00	100,00.

Wenn man die Bestandtheile des durch die Erdschicht gedrungenen mit der Zussammensetzung des unveränderten Gases vergleicht, so fällt zunächst in die Augen,

<sup>1)</sup> Dingl. 1865, 177, 408. — 2) Daj. 1864, 171, 201; 1868, 188, 136. — 8) Pogg. Ann. (1868), 134, 326. — 4) Zeitschr. f. Biolog. 1878, 526. — 5) Dingl. 1865, 176, 305; 1868, 189, 125. — 6) Dingl. 1879, 233, 133; 1880, 235, 443; 237, 457. — 7) Dingl. 1881, 240, 203. — 8) Zeitschr. f. Biolog. 1880,279; Wagner's Jahresber. 1880, 908.

baß etwa 75 Proc. ber schweren Kohlenwasserstoffe und mit ihnen die im Gase besindlichen Dämpse der riechenden Theerbestandtheile condensirt worden sind; das Sumpsas hat sich um etwa 50 Proc. vermindert, während der Wassersoff nahezu derselbe geblieben ist und das Rohlenoryd sich scheindar sogar um 25 Proc. vermehrt hat. Sbenso entspricht der von der atmosphärischen Luft herrührende Sanerstoff und Sticksoff nicht dem Verhältniß ihrer Nischung. Das Verhalten der Gase gegen poröse Stoffe von so wechselnder Zusammensehung wie der Erdboden, ist noch viel zu wenig gesannt, um eine genligende Erklärung für die hier vorliegenden Absorptions und Dissussonsberhältnisse sinden zu können. Wenn weitere Analysen die geringe Absorptionssähigkeit sür Rohlenoryd bestätigen sollten, so wirde darin die größte Gesahr derartiger Gasausströmungen um so mehr zu suchen sein, als sie sich zunächst kaum durch den Geruch verrathen. — Bor An wendung der Ansell'schen Apparate 1) zur Erkennung von Gasausströmungen kann nur gewarnt werden 2), da er hierzu völlig untauglich ist.

Fig. 179.

Bum Nachweis der sonstigen Bernnreinigungen der atmosphärischen Luft kann man oft vortheilhaft das auf reinen Flächen gesammelte Regenwasser?) benutzen. Anderensalls saugt man eine größere Lustmenge durch Wasser, was passend mittelst der kleinen in Fig. 179 im Schnitt gezeichneten Borrichtung geschieht. Die durch einen, zwischen der Wassersstrahlpumpe und Rohr e eingeschalteten Gasmesser gemessene Luft tritt durch das Rohr d in den hohen, zu etwa 2/3 mit Wasser gefüllten Chlinder A und wird hier durch die mit breitem Rande e versehenen Siedplatten a wiederholt sein vertheilt.

Schwefelwasserstoff wird in dieser Lösung durch ben Geruch, durch einige Tropfen Bleilösung ober auch in der Luft selbst durch Bleipapier erkannt. Zur quantitativen volumetrischen Bestimmung mittels einer Jodlösung (J. + H. 8 == 2 HJ + 8) ober ge-

wichtsanalytisch mit einer Lösung von Arsenigsäure (als As2 S3) wird wohl taum jemals eine genügende Menge dieses Gases vorhanden sein, obgleich es bei der Fäulniß von Abortstoffen ), bei ber Zersetzung von Sodarudständen ) u. bergl. oft massenhaft entwickelt wird.

Schwefligsanre erkennt man theils am Geruch, wo bas Gas in ber Rabe von Röstöfen u. dergl. 6) rein ift, theils burch seine bleichenbe Wirkung auf Pflanzen-farben. Quantitativ wird sie durch eine Jodlösung bestimmt: (J2 + SO2 + H2O = H2 SO4 + 2 HJ.) Auch die Schwesligsaure orgbirt sich rasch zu

<sup>1)</sup> Dingl. 1867, 183, \*459. — 2) Daf. 1877, 223, 547. — 3) Ferd. Fifcher, Chemische Technologie des Wassers; 75 bis 86. — 4) Ferd. Fischer; Die menschlichen Absaultoffe (Braunschweig 1882) S. 44. — 6) Ferd. Fischer: Berwerthung ber städtischen und Industrieabsaustoffe (Leipzig 1875); 129, 134. — 6) Dingl. 1880, 235, \*219; 238, 837; 241, 124; Wagner's Johresber. 1880, 247.

Schwefelsäure, so daß sie nur selten als solche nachzuweisen ist. In der Luft und im Regenwasser Hannovers hat dem Verfasser dieses z. B. nicht gelingen wollen, obsgleich hier jährlich etwa 140 000 Tonnen Steinkohlen mit rund  $1^1/2$  Millionen Kilogr. Schwefel verbrannt werden und außerdem drei Ultramarinfabriken und zwei Schwefelsäurefabriken bedeutende Mengen dieses Gases in die Luft schicken. Uebrigens wird ein erheblicher Theil desselben bereits im Ultramarinosen und in den gewöhnlichen Feuerungsanlagen in Schwefelsäure übergeführt, wie Bersfasser nachgewiesen hat.

Schwefelfäure wird mittels Chlorbaryum als Baryumsulfat gefällt und

bestimmt, Salzfäure, bez. Chloribe mit Silbernitrat.

Salpeterfäure tann mit Brucin erkannt, mit Indigo bestimmt werden. Salpetrigsäure wird mit Jodkaliumskärkekleister erkannt, und mit der Salpeterssaure zusammen als Stickoryd bestimmt 3).

Ammoniak. Der Nachweis besselben gelingt leicht in Regenwasser und in bem genannten Waschwasser, welches dasselbe wohl überall, wo Steinkohlen gestrannt werden, als Sulfat enthält. Zur quantitativen Bestimmung saugt Fodor 1) 4 bis 6 chm Luft zunächst durch einen Pfropsen Glaswolle, um den atmosphärischen Staub zurückzuhalten, dann durch zwei U-Röhren, in deren Schenkeln sich eine 30 cm hohe Schicht Glaswolle besindet, welche mit 4 com Schweselsäure beseuchtet ist. Täglich wird etwa 1 chm Luft hindurchgesaugt. Nach 4 bis 6 Tagen wird diese Lösung mit Wasser ausgespült, mit Kalkmilch bestillirt und im Destillat das Ammonial mit Neßler'schem Reagens colorimetrisch bestimmt. Sämmtliche Reagentien müssen von Ammon frei sein, oder es muß ihr Ammonsgehalt bekannt sein.

Während Scheele schon das Vorkommen von Ammoniak in der Atmosphäre kannte, sind zuverlässige Bestimmungen erst in neuerer Zeit gemacht. Im Cubikmeter Luft fand Truchot 5) in Clermont Ferrand 0,93 bis 2,79 mg, Levy 6) in Montsouris 0 bis 0,087 mg, im Mittel 0,0278 mg, Macagno (S. 205) 0,05 bis 0,8 mg. Fodor fand in Pest im Durchschnitt

 Herbst
 1878
 0,0558 mg.

 Winter 1878/9
 0,0251

 Frühling 1879
 0,0303

 Sommer
 0,0488

 Herbst
 0,0344

Dieser Ammoniakgehalt ist wesentlich auf die überall stattfindenden Fäulnißsprocesse zurückzuführen.

Organisches. Ira Remsen<sup>7</sup>) saugt die zu untersuchende Luft durch ein Rohr an, welches mit Wasser benetzte Bimssteinstücken enthält, destillirt dann mit Natriumcarbonat und bestimmt das vorhandene Ammonik colorimetrisch mit Neßler'schem Reagens. Der Rückstand wird dann mit alkalischem Permanganat

<sup>1)</sup> Dingl. 1879, 221, 472. — 2) Dingl. 1879, 233, 139. — 8) F. Fischer: Chemische Technologie des Wassers. 126. — 4) Fodor: Luft, Wasser und Boden. 74. — 5) Compt. rend. 77, 1159. — 6) Compt. rend. 84, 273; Fischer: Chemische Technologie des Wassers. 81. — 7) National Board of health Bullet. II, Nr. 11. D. Viertelj. f. öffentl. Ges. 1881, 307.

218 Staub.

gekocht und das durch Zersetzung der organischen Stoffe gebildete sog. Albumisnoidammoniak ebenso bestimmt. In gleicher Weise untersuchte Sloeten 1) die Luft in Krankenhäusern; er fand 1878 in 100 000 Cubiksuß dis 175 Gran Ammoniak und dis 400 Gran Albuminoidammoniak. Das Versahren ist keineszwegs genau. Einfacher und wohl ebenso brauchbar ist die Prusung des Wassers nach dem Durchstreichen der Luft mit libermangansaurem Kalium 2).

Zur Bestimmung des organischen Kohlenstoffes in der Luft sangen Dupre, und Hake 3) dieselbe durch Barytwasser, um den Kohlensäuregehalt sestzustellen, sodann eine gleiche Lustmenge nach der Filtration durch Asbest über glühendes Kupferoryd und dann durch den Absorptionsapparat. Der Unterschied der beiden Kohlensäurebestimmungen wird auf organischen Kohlenstoff berechnet. 10 Liter Luft enthielten danach 0,1 dis 0,2 mg organischen Kohlenstoff. — Den doch wahrscheinlich vorhandenen Kohlensydgehalt der Londoner Luft haben die Berfasser nicht berücksichtigt.

A. Münt 4) hat mittels ber Iodoformreaction in der Luft, im Boden und in allen Wassern Altohol aufgefunden; er führt denselben auf die Fäulnißprocesse zurück.

Im Allgemeinen ist die Untersuchung der atmosphärischen Luft auf organische Stoffe noch mangelhaft.

Stanb. Zur Bestimmung des Staubes in der Atmosphäre saugte Pasteur's) die Luft durch Schießbaumwolle, welche er zur Isolirung des Staubes dann in Aetheralkohol löste. Fodor (a. a. D. S. 92) saugt die Luft durch ein Rohr mit Glaswolle; er fand im Cubikmeter Luft im Durchschnitt O,4 mg Staub. Maddor's), Miquel') u. A. leiten die angesaugte Luft gegen eine mit Glycerin überzogene Fläche. Smith's) schüttelte Wasser mit der zu untersuchenden Luft, Andere ließen die Luft durch das Wasser hindurchstreichen.

Die Menge bes Staubes ist natürlich ungemein verschieden, je nach dem Ort der Beobachtung, dem Wetter und der Luftfeuchtigkeit. Die unorganisirten Theile desselben sind theils cosmischen Ursprungs, wie Tissandier? nachwies, zum größten Theil werden sie aber gebildet vom Straßenstaub, dem Kohlenruß, dem Flugstaub der Fabriken, so daß in denselben alle möglichen Stosse vorkommen können. Besonders wichtig sind aber die organisirten Bestandtheile. F. Cohn 10) und Misset haben mittels einer Wasserstrahlluftpumpe die auf Bakterien zu unterssuchende atmosphärische Luft durch Lösungen von Malzertract oder Fleischertract geslaugt, die Flüssigkeiten drei Tage bei 30° stehen lassen und nun mikrostopisch untersucht. Sie fanden so in der Luft zahlreiche entwicklungssähige Bakterienkeime, bis jest aber nicht Bacterium Tormo, Spirillum und Spirochaete. Besonders reich war die Luft aus Cloaken an Bakterien. P. Miquel 11) hat gefunden, daß

<sup>1)</sup> Journ. Americ. Chem. Soc. 1, 263. — 2) Ferd. Fischer: Chemische Techenologie des Wassers S. 124. — 3) Chem. News (1881) 43, 69. — 4) Compt. rend. 92, 499. — 5) Compt. rend. 50, 302; 85, 178. — 6) Compt. rend. 47, 979; Monthly microscop. journ. 3, 283. — 7) Compt. rend. 86, 1552. — 8) Smith: Air and Rain (London 1872), S. 487. — 9) Compt. rend. 80, 58; 82, 388. — 10) Biologie der Pstanzen 1879, Bd. 3, Heft 3, S. 119. — 11) Compt. rend. 86, 387, 1552; 91, 64.

die Anzahl der Bakterien in der atmosphärischen Luft im Winter sehr klein ist, im Frühjahr rasch wächst, um bei Eintritt des ersten Frostes sehr rasch wieder abzunehmen. Ebenso verhalten sich die Sporen der Schimmelpilze. Im Sommer und Herbst ist jedoch die Anzahl der Bakterien in der Atmosphäre am größten bei trockner Luft, während bei seuchtem Wetter die Schimmelpilze überwiegen. Seltener sand er in der Luft Rhizopoden und Eier von Insusorien. Auch Hansen!) u. A. ?) fanden in der Atmosphäre zahllose Bakterien und Pilze. Besonders umfassende Versuche über diese niederen Organismen in der Atmosphäre hat aber Fodor 3) ausgesührt, auf welche hier verwiesen werden muß.

## Untersuchung ber Feuergase.

Geschichtliches. Die ersten Analysen von Berbrennungsgasen scheint Beclét<sup>4</sup>), und zwar im Jahre 1827, ausgesührt zu haben. Er ließ eine mit Wasser gefüllte Flasche in den Gasen, welche aus dem Schornsteine eines Dampfstessels entwichen, auslausen, absordirte die Kohlensäure dieser Gase mit Kali, den Sauerstoff durch Phosphor und fand so, daß dei gewöhnlichen Feuerungen nur die Hälfte der zugeführten Luft zur Verbtennung dient. Die ersten wissenschaftslich durchgesührten und damit auch die ersten zuverlässigen Analysen von Versbrennungsgasen liegen jedoch von R. Bunsen<sup>5</sup>) vor, während die Analysen von Sbelmen<sup>6</sup>) nur wenig Anspruch auf Genauigseit machen können. Daran schließen sich die Versuche von Combes (1847), C. de Marsilly<sup>7</sup>), Cailletet<sup>8</sup>), Scheurer-Restner<sup>9</sup>), Cl. Winkler u. A.; aber erst in den letzten Iahren hat sich die Erkenntniß allgemeiner Bahn gebrochen, daß die Untersuchung der Rauchsgase auch für die Technik von hohem Werthe ist.

Probenahme. Ebelmen 10) saugte die zu untersuchenden Gase mittels eines Gasometers, welches Quecksilber oder auch wohl Wasser mit einer ausschwimmenden Delschicht enthielt, an, nachdem dieselben ein Rohr mit Bimssteinstücken und Schweselsäure zur Bestimmung des Wassergehaltes durchstrichen hatten. Scheurer= Kestner<sup>9</sup>) sog das Gas in ähnlicher Weise durch ein Platiurohr mit einem Schlitz ab Fig. 180 (a. f. S.) durch Aussließenlassen von Quecksilber, später nach dem Borsschlage von Saint Claire=Deville 10) mittels einer eigenthümlichen Wasserlust= pumpe langsam an, um so eine Durchschnittsprobe der Gase, welche innerhalb mehrerer Stunden entweichen, zu bekommen. Da Wasser sür die Gase ein sehr verschiesbenes Lösungsvermögen besitzt, so kann das Ansaugen hiermit nur ungenaue Resultate geben. Weinhold 11) erinnert daran, daß selbst ein solches Schlitzrohr

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. d. ges. Brauwes. 1880, S. 277, 471. — 2) F. Fischer: Berwerthung der städtischen Industrieabsallstoffe S. 14. — 3) Fodor: Luft, Boden u. Wasser S. 97 bis 132. — 4) Peclét: Traité de la chaleur 1, S. 299. — 5) Dingl. 1839, 71, 321. — 5) Dingl. 1842, 85, 35; 88, 288; 1851, 119, 350. — 7) Bull. de la Soc. industr. d'Amiens. 1862, 57. — 8) Bull. de la Soc. chim. (1866), 6, 104. — 9) Dingl. 1870, 196, 28. — 10) Bull. de la Soc. industr. Mulh. 1868; Civilingen. 1869, S. \*158. — 11) Dingl. 1876, 219, 411.

nicht die Gewißheit einer vollständigen Durchschnittsprobe giebt. Er sangt die Gase mittels eines Messingrohres in eine Flasche von 8 dis 10 Liter Inhalt durch Aussließenlassen von Wasser langsam an, welches, wie bei Sbelmen, mit einer Delschicht bebedt ist, und untersucht die so erhaltene Durchschnittsprobe. Fig. 180.

Scheurer-Reftner untersuchte 14 in ber angegebenen Beise gefammelte Durchfcnittsproben der Berbrennungsgase einer Dampftesselseuerung; in folgender Tabelle

	Bujammenjegung ber Gaje							per:  t ent:	he ftünde Roble	der	bene	dent	ağınıc	
nummer fige Luft			32			ennba Gafe	TÊ		hen !	Roftfläche rannte Re	e Cemperatur Austrittsgafe	inmal aufgegebene Rohlenmenge	awijchen d lufgeben	Basentnahme
Berfuchsnummer	Ueberichullige	Hollpita	Rohlenfaure	Hoffranc S	ghlousifia <b>y</b>	Rohneldon	Wafferftoff	Rohenftoff	Wafferfloff	Auf 1gm Roftstate lich verbrannte	Societie Tem Austri	Auf einmal Rohlen	ging af usinof	Dauer ber
	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	k	Grab	k	Min.	Min.
12	6,66	80,38	14,87	1,41	0,84	1,15	1,35	18,8	9,5	40	119	7	5	—
11	10,47	80,60	14,16	2,18	0,97	0,98	1,11	18,6	7,4	47	128	14	8	-
9	13,32	80,66	14,63	2,80	0,86	0,49	0,56	11,9	4,2	47	126	7	4	3
13	17,61	81,52	13,34	3,77	_	0,46	0,91	6,8	7,8	40	135	7	5	—
14	20,94	80,23	13,43	4,42	0,42	0,32	1,41	6,3	9,6	40		14	10	<u> </u>
6	25,09	79,92	13,46	5,27		0,52	1,08	7,6	21,7	-	—	<u> </u>	-	8
8	26,18	80,84	12,89	5,53		0,28	1,96	4,6	22,3	23	93	7	B	3
4	26,82	78,75	18,80	5,53	-	0,86	1,06	12,4	20,7	-	-	-	-	1
10	42,84	79,76	10,87	8,99	_	0,19	0,19	3,1	6,3	92,5	156	7	2	3
5	51,42	79,88	8,62	10,83	-	0,14	0,53	3,2	17,7	45	_	_	—	8
7	53,78	79,86	8,23	11,35	-	0,04	0,52	0,9	18,1	16,6	94	6	10	3

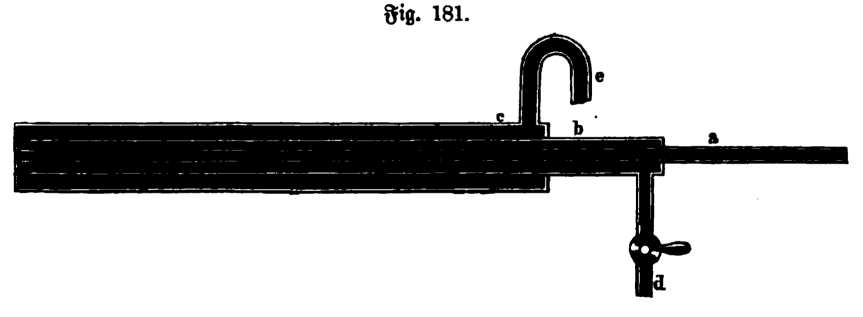
find bie erhaltenen Resultate zusammengestellt, nur die brei ersten, unvollständigen Analhsen find fortgelaffen. Die verbrannte Steintohle von Ronchamp hatte folgende Zusammensegung:

Rohlenftoff	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	70,0
Wafferstoff												
Sauerstoff												
Stidstoff	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	1,0
Asche	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	21,0
										•		100,0

Diese Angaben zeigen hinlänglich, daß derartige Durchschnittsanalysen kein richtiges Bild der Verbrennungsvorgänge geben können, daß sie daher von nur geringem Werthe sind. In weitaus den meisten Fällen empfiehlt es sich, eine Reihe rasch auf einander folgender Augenblicksanalysen auszuführen.

Schinz 1) zog die Gase aus dem Rauchcanal durch Aussließenlassen von Quecksilber und ließ dieselben direct in das Eudiometerrohr aufsteigen. Die Bor-richtung ist schwerfällig; noch weniger empfehlenswerth ist aber das Berfahren von Marsilly (S. 219), die Gase in ausgepumpte Kupfercylinder aufzusangen.

Zum Ansaugen der Gasproben genügen wohl überall die kleinen Gummisgebläse (vergl. S. 207). Handelt es sich darum, Gase aus Oesen anzusaugen, deren Temperatur so hoch ist, daß man Dissociationserscheinungen vermuthet, so kann man, um eine nachträgliche Bereinigung derselben möglichst zu verhindern, diesselben durch ein Rohr a (Fig. 181) ansaugen, welches von zwei Röhren b und c



umgeben ist, die von d nach e von Wasser durchstossen 2). Bor Anwendung nicht gekühlter Metallröhren ist dringend zu warnen, da sie aus Sauerstoss haltigen Gasen diesen schon bei niederen Temperaturen theilweise aufnehmen, an reducirende Gase aber wieder abgeben. Mir selbst ist es vorgekommen, daß Generatorgase, durch ein höchstens schwach rothwarm gewordenes Eisenrohr angesaugt, 26 Proc. Kohlensäure, durch Glasrohr angesaugt aber nur 1,5 Proc. Kohlensäure enthielten 3). Für Temperaturen unter 600 bis 700° nehme man daher Glasrohre, sür höhere Hisegrade aber Porzellanrohre (Königl. Porzellanmanusactur in Berlin), welche in die Wandung des betreffenden Gasbehälters eingelassen werden, worauf man die Fugen dicht mit Lehm u. dgl. verstreicht. Ist man zweiselhaft, ob die Gase gut gemischt waren, so nimmt man zur Controle an irgend einer anderen Stelle des betr. Dsens oder Gascanales ebensalls gleichzeitig einige Gasproben.

<sup>1)</sup> Heizung und Bentilation in Fabrikgebäuden (Stuttgart 1861), S. \*64. — 2) Bgl. Cl. Winkler: Untersuchung der Industriegase II. S. \*16. — 8) Bgl. Dingl. 1879, 232, 528.

Fig. 189

Rann man die Gasproben nicht an Ort und Stelle untersuchen, so saugt man sie passend durch eine 100 com sassende Glaskugeln (Fig. 182) an, schmilzt mit dem Löthrohr bei c ab und kann die Analyse nun zu gelegener Zeit aussühren. Um z. B. die Gase aus Bessemerbirnen zu untersuchen, ließ ich die Mündung des Porzellanrohres e (Fig. 183) etwa 5 cm aus dem stüpenden Eisensohr d vorstehen, verband beide mit einem Bulst von Chamottemasse a, und vorher das Porzellanrohr bei c mit Thon und Wasserglass mit einem Glasrohr e, welches wieder mittels Gummischlauch g

Fig. 182.



mit einer Anzahl ber erwähnten Augeln verbunden war, worauf schließlich ber Gummiaspirator solgte. Das Rohr wurde nun wagerecht so auf die Mündung der Bessemerbirne gelegt, daß die Mündung des Porzellanrohres mitten im Gasstrom war, mittels des Gummiaspirators die Gase angesaugt und nun von zwei zu zwei Minuten eine Kugel abgeschmolzen.

Um biefes Abschmelgen auch im Freien bequem ausführen

§ig. 184.

zu können, verwende ich eine kleine Delflamme n, beren Messungmantel b, wie der Durchschnitt Fig. 184 zeigt, die durch Schlauch g mit entsprechendem Mundstlick verbundene Löthrohrsspise e trägt. Dieser gegenstider ist ein Ausschnitt in dem abgeplatteten Mantel angebracht, aus welchem die Löthrohrslamme heraustritt.

Bur Bestimmung bes Ansies saugt Scheurer-Reftner 1)
nach dem Borschlage von Minary die Rauchgase burch ein mit
einer 20 cm langen Asbestschicht versehenes Berbrennungsrohr an,
trodnet, verbrenut ben abgesetzen Ruß im Sauerstoffstrom und
berechnet die Menge besselben aus der gebildeten Kohlensäure. Er
\* sührte in dieser Beise folgende zwei Bersuche aus: Bei lebhaftem Feuer wurden während einer Stunde 86 Liter Gase, welche
8,5 Proc. Kohlensäure und 53,4 Proc. überschüfsige Lust enthielten,

<sup>1)</sup> Dingl. 1870, 196, 34.

4

angesaugt und beim Berbrennen des Rußes im Sauerstoffstrome 70 mg CO, ershalten. Die 15200 Liter Gas, welche nach obiger Analyse für 1 k Steinsohle verwendet wurden, enthielten somit 3,61 g Kohlenstoff; der Berlust an Ruß betrug somit 0,48 Proc. des in der Kohle enthaltenen Kohlenstoffes. Bei gedämpstem Feuer und sehr schwachem Zuge enthielten die Berbrennungsgase 14,8 Proc. Rohlensäure und 6,7 Proc. überschüssige Lust, sowie in 57 Liter 55 mg Kohlensstoff, entsprechend 1,27 Proc. Berlust.

Der Baffergehalt, ber Berbrennungsgase ift oft (Ziegel-, Botasche-, Hohofen) so groß, daß sich ein Theil besselben schon in bem Ansaugrohr verdichtet, so
baß eine genaue Bestimmung hier taum aussuhrbar. Die Brennstoffe enthalten

Fig. 185.

meift fo viel Baffer, bag bie birecte Bestimmung bes in ben Gafen enthaltenen weniger Werth hat. Ift fie aber erforderlich, so werben 40 bis 50 Liter bes Gafes burch eine blinne Schicht Asbeft, bann burch concentrirte Schwefelfaure angefaugt , aus beffen Bewichtegunahme die Menge bes Bafferbampfes in befann. ter Beife berechnet wird. Empfehlend. werth hierfür ist ber fleine Apparat von C. Reifchauer (Fig. 185), bei welchem bie beiben fentrechten, mit Bimsfteinftiidden gefiillten Schentel e unten burch eine in ber Richtung bes Gasftromes fchrag aufteigende Rugel verbunben find, fo bag es leicht ift bie Bimefteinftlidchen burch Reigen bes Apparates mit ber

in der Rugel befindlichen Schwefelfaure zu beneten. Als Halter für diese Röhren bient die hölzerne mit dreiediger Rinne zur Aufnahme des einen Schenkels verssehene Borrichtung. Durch eine Feder von Eisendraht mit doppelter Spiralwindung, deren Ende rechtwinklig umgebogen ist und auf den einen Schenkel brückt, wird der Apparat darin festgehalten, ist indes behuss Reinigung oder neuer Beschidung mit der betreffenden Flüssigkeit durch Abbiegen der Feder leicht auszulösen.

Gewichtsanalyse. Ebelmen 1) saugt 2 Liter ber betreffenden Gase mittels eines Aspirators durch einen Liebig'schen Kaliapparat zur Bestimmung der Rohlensäure, leitet das Gas dann durch ein mit metallischem Rupser und Rupsersorph gefülltes Rohr und läßt es schließlich durch ein Chlorcalciumrohr und einen Kaliapparat streichen. Den Sanerstoff berechnet er aus der Gewichtszunahme des Rohres, die brennbaren Gase aus der durch das Kupserorph gebildeten Rohlenstäure und dem Wasser, und zwar den Rohlenstoff derselben als Kohlenorph, den Wasserstoff als freien Wasserstoff. Er sindet so viel mehr Sauerstoff und brennswaferstoff als freien Wasserstoff. Er sindet so viel mehr Sauerstoff und brenns

<sup>1)</sup> Ebelmen: Chemie, céramique 1861, II. S. 585.

bare Gase, als überhaupt vorhanden sein können; dies zeigen auch folgende von Debette in gleicher Weise ausgeführte Analysen der Rauchgase eines Stein=kohlenfeuers:

Rohlenfäure	•	•	•	•	•	•	•	7,73	8,61
Rohlenoryd		•	•	•	•	•	•	0,01	0,47
Sauerstoff									13,80
Wasserstoff	•	•	•	•	•			1,63	1,14
Stidstoff.									75,98.

Reller 1) und Scheurer=Restner 2) versahren ebenso; letterer vermeidet aber den erwähnten Fehler durch directe eudiometrische Bestimmung des Sauer= stoffes mit Stickoryd oder phrogallussaurem Kalium, giebt jedoch selbst zu, daß der Wasserstoff auf diese Weise etwas zu hoch gefunden werde, da das Chlorcal=ciumrohr einige Male auch bei gleicher Behandlung von atmosphärischer Lust eine Sewichtszunahme zeigte. Uebrigens giebt auch die Sauerstoffbestimmung mit Stickoryd unzuverlässige Resultate, da je nach den Mengenverhältnissen der Mischung N2 O3 oder NO2, selbst HNO3 gebildet wird.

Fresenius 3) leitet die Gase aus Generatoren, Hohösen u. dgl. zunächst durch ein Chlorcalciums und ein Natronkalkrohr zur Bestimmung der Feuchtigkeit und der Kohlensäure, dann durch glühendes Kupseroryd und berechnet aus der gebildeten Rohlensäure und dem Wasser den Gehalt der brennbaren Gase an Kohlenstoff und Wasserstoff. Sauerstoff wird nicht bestimmt; Fresenius meint aber, daß dies durch Wiegen des Verbrennungsrohres geschehen könne. Stöcksmann4) verfährt ebenso; er berechnet den Kohlenstoff und Wasserstoff der brennsbaren Gase auf Kohlenoryd, Grubengas und Wasserstoff. Er sindet auf diese Weise übrigens einen auffallend hohen Gehalt an Wasserstoff; die Gase eines Kokeshochosen hatten z. B. solgende Zusammensexung:

Rohlenjäure	•	•	•	•	•	•	•	•	12,35
Rohlenoryb .									24,46
Rohlenwafferf									0,37
Wasserstoff .									4,97
Stidstoff									57,85
								•	100,00.

Da bei diesen Gewichtsanalysen immer größere Mengen der zu untersuchenden Gase erforderlich sind, sollen nicht die unvermeidlichen Bersuchssehler das Resultat völlig unsicher machen, da ferner der Sauerstoff nicht genau bestimmbar ist, die Kohlenwasserstoffe nicht unterschieden werden, so ist dieses Berfahren nur in wenigen Fällen dem volumetrischen vorzuziehen.

Apparate zur volumetrischen Bestimmung. Die zur volumetrischen Untersuchung der Feuergase verwendeten Apparate sind theils solche, bei denen Absorption und Messung in demselben Rohr erfolgt, während bei den übrigen Arbeitsrohr und Meßrohr getrennt sind.

<sup>1)</sup> Dingl. 1855, 135, 393. — 2) Dingl. 1870, 196, \*30. — 3) Zeitschr. f. analyt. Chem. 1864, \*343. — 4) Zeitschr. f. analyt. Chem. 1875, 47; Stöckmann, Die Gase Hochosens S. \*3.

Bunfen (S. 188) die Gasburette von El. Winkler 1). Die beiben Schenkel A und B (Fig. 186) find an ber Krummungsftelle burch ein Stud Rautschuk-

Fig. 186

rohr verbunden, bessen nach unten führender Ansatz die Reinigung sehr erleichtert. Der Apparat steht passend auf einem Untersatz C mit bleiernem Absallrohr f. Zunächst wird das gestheilte Rohr A mit dem zu unterssuchenden Gase gefüllt, worauf man die beiden Hähne a und d abschließt.

Die Abforptionsfluffigfeit wirb in bas Rohr B eingeschüttet, bann bas fich unter bem Dreiweghahn a fammelnbe Gas burch bie Langsbohrung beffelben nach außen geleitet, worauf man burch Genfrechtstellung bes Bahnes bie Berbinbung gwifchen beis ben Röhren herftellt. Bur Erleich. terung des Gintrittes ber Absorptions= fluffigfeit in bas Rohr A tann man burch bas Rohr e etwas Luft einblafen. Um nun die eingebrungene Muffigfeit mit bem in A befindlichen Bafe in innigfte Berührung ju bringen, ift bas Stativ, welches bie Schenfelrohre trägt, fo eingerichtet, bağ man biefe wechselweise vertical und horizontal ftellen tann. Bevor man ihr Horizontalftellung giebt, bat man ben Sahn a in die frubere abe fchließende Stellung zu bringen, weil fonft fehr leicht Bas aus ber Röhre austreten fann. Bei ber Borigontals ftellung ber Röhre erfolgt nun bie Abforption außerft lebhaft, wie man mahrnimmt, wenn man bem Apparate wieder fentrechte Lage giebt und ben Sahn a aufe Reue öffnet. Sofort bringt weitere Fluffigfeit mit Beichleu-

nigung in die Megröhre ein. Dieses Wenden ober Wiegen des Apparates sett man, unter jedesmaligem Abschliegen bes Sahnes a, fo lange fort, bis tein weiteres

<sup>1)</sup> Dingl. (1876) 219, \*418. Winkler: Untersuchung ber Industriegase II, S. \*133; Journ. f. praft. Chem. (1872) 6, \*203.

Bifder, Brenuftoffe.

Eindringen von Flussigkeit mehr bemerkt werben kann, wozu in ben meisten Fällen eine Zeitdauer von wenigen Minuten erforderlich ift. Mittels des Abflugrohres c ober bes Schlauches d stellt man bann die Fluffigkeiten in beiben Röhren gleich hoch, worauf die Menge der eingetretenen Flüssigkeit der des absorbirten Gases entspricht. Handelt es sich um die Ausführung einer ganzen Analyse, so wendet man zwedmäßig eben so viele Apparate an, als man Bestimmungen zu machen hat. Man koppelt dieselben durch Kautschukschläuche an einander, saugt sie gemeinsam voll und hat nun eine ber Rahl ber Apparate entsprechende Anzahl genau bestimmter Gasvolumina dicht abgeschlossen zur Berfügung, welche unter gleichen Drud- und Temperaturverhältnissen und mit Wasserbampf gesättigt zur Absperrung gelangten, so bag, ba es sich nur um Feststellung ber Bolumverhältniffe handelt, die üblichen Correctionen entbehrlich werden. Da in jedem der zusammengekoppelten Apparate ein anderer Gasbestandtheil bestimmt wird, so wird ein jeber auch eine andere Absorptionsflussigkeit enthalten mussen. So absorbirt man 3. B. in dem einen Kohlensäure durch Ralilauge, in einem zweiten Sauerstoff mittels alkalischen Phrogallols, in einem britten Kohlenoryd burch Kupferchlorur-Werben zwei verschiedene Gase gleichzeitig von ein und derselben Absorptionsslüssigfeit aufgenommen, so muß man bas eine vor bem Ginflillen ber Basprobe in die Megröhre entfernen.

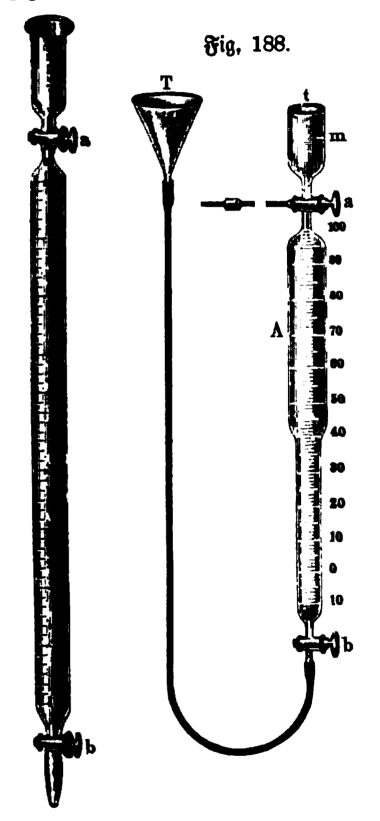
F. M. Raoult 1) füllt die einfache Bürette Fig. 187 mit dem zu untersuchenden Gase, taucht sie mit dem Hahn d in Wasser, öffnet diesen dis die Flüssigteit genau auf dem Theilstrich 100 steht und öffnet dann den oberen Hahn um das Gas unter Atmosphärendruck zu bringen. Man saugt nun mittels Gummisschlauch aus dem senkrecht gestellten Rohr nach Deffnung des Hahnes d vorsichtig das Wasser ab, schließt den Hahn ohne daß Lust eintritt, süllt den Trichteraussauffat mit der Absorptionssslüssigkeit und öffnet Hahn a, so daß die Flüssigkeit eindringt. Nach beendeter Absorption gießt man durch den Trichteraussauf dei geöffneten Hähnen Wasser ein, um die Absorptionssslüssigkeit zu entfernen, stellt wieder auf Atmosphärendruck ein und liest ab. In gleicher Weise kann ein zweiter ober dritter Bestandtheil bestimmt werden.

Diesen Apparat hat H. Bunte?) verbessert (Fig. 188). Um Gas in die Bürette zu füllen, schiebt man einen Kautschutschlauch, der mit der Gasleitung verbunden ist, über die Spite des Dreiweghahnes a und sett das Innere des Meßrohres durch Drehung dieses Hahnes mit der axialen Bohrung desselben in Berbindung. Man saugt sodann dei geöffnetem Hahn d so lange Gas durch die Bürette, dis die vorher eingeschlossene Luft durch das zu untersuchende Gas vers drängt ist und schließt die Hähne a und d. Die Spite des Hahnes a wird durch ein Stücken Kautschutschlauch mit Glasstopfen oder Duetschhahn geschlossen und der Trichter t dis zur Marke m mit Wasser gefüllt. Um das unter beliedigem Druck eingeschlossene Gasvolum auf 100 com und unter bekannten Druck zu dringen, drückt man mittels eines Trichters T und ein daran schließendes enges Kautschuker rohr in der gezeichneten Anordnung Wasser von unten in die Bürette dis zum

<sup>1)</sup> Compt. rend. 82, \*844. — 2) Journ. f. Gasbeleucht. 1877, \*447; Dingl. (1878) 227, \*167; 228, \*529.

Rullpunkt, indem man selbstverständlich Sorge trägt, daß das Kautschukrohr vor der Berbindung mit der Bürette sich vollständig mit Wasser süllt. Setzt man nun, nachdem d geschlossen, durch eine Drehung des Hahnes a das Innere der Bürette mit dem mit Wasser gefüllten Trichter in Verbindung, so entweicht ein Theil des Gases in Blasen, dis der eingeschlossene Rest unter dem Druck der Atmosphäre und einer Wassersäule von einigen Tentimeter steht. Das im Trichteraussatzt befindliche Wasser wird capillar in dem Verbindungsrohr und der Hahns

Fig. 187.



bohrung festgehalten und bleibt über dem in der Bitrette eingeschlossenen Gas stehen, ohne daß Wasser eindringen ober mehr Gas entweichen kann. In berselben Weise kann bei jedem beliebigen Stand ber Fluffigkeit im Meggefäß bas eingeschlossene Gas unter gleiche Drud= verhältnisse gebracht werden. Man faugt bas Wasser bis auf einen geringen Rest aus der Bürette und schließt den Hahn Das Absorptionsmittel wird in eine Porzellanschale gegossen und die untere Spite der Bürette unter den Fluffig= keitsspiegel getaucht; öffnet man nun ben Hahn b, so wird das flüssige Absorptions= mittel eingesaugt. Nachdem ber Hahn b wieder geschlossen ift, wird zur Beschleunigung der Absorption die Bürette horizontal gelegt, ober besser geschüttelt. Um einer vollständigen Absorption bes Gemengtheiles burch bas angewendete Reagens sicher zu sein, läßt man nach dem Umschütteln abermals Absorptions= flussigkeit eintreten und wiederholt dieses bis ber Stand ber Flussigkeit im Deßrohr constant bleibt. Bor der Ablesung setzt man durch Drehen des Hahnes a das Megrohr mit dem Wasser im Trichter t in Berbindung; es fließt Baffer ein,

bis sich der frühere Druck wieder hergestellt hat; nöthigenfalls wird der Trichter bis zur Marke m mit Wasser aufgefüllt. Die Ablesung ergiebt direct den Procentsgehalt des untersuchten Gases an dem absorbirten Bestandtheil.

M. Liebig 1) befestigt drei oder mehr, etwa 105 ccm fassende Büretten derart an einem Gestell (Fig. 189 a. f. S.), daß sie zur Beschleunigung der Reaction auch sentrecht und wagrecht gestellt werden können. Die Flasche D dient zur Aufnahme der ausgenutzten Absorptionsstüssigkeiten. Dieselbe ist mit einem zweis

<sup>1)</sup> Dingl. (1873) 207, \*37; (1879) 233, \*396.

sach durchbohrten Kautschutstopfen geschlossen, welcher zwei rechtwinklig gebogene Glasröhrchen trägt. Während das dis auf den Boden der Flasche reichende Röhrchen durch einen Kautschulschlauch mit dem Rohransatz der Bürette verdunsten ist, ist am Rohr d ein Schlauchstück befestigt, welches mit einer kleinen gläsernen Wasserstrahlpumpe in Verbindung gebracht wird. Die Arbeit mit dem Apparate ist nun folgende. Der Hahnschllissel des Hahnes a wird mittels eines Kautschutschlauches mit dem Raume verbunden, aus welchem das zu analysirende Fig. 189.

Gas entnommen werben soll, und die Berbindung mit dem Innern der Bilrette A hergestellt; serner das Innere der Bilrette, welche unten durch geeignete Hahnstellung abgeschlossen war, mit der Flasche D unter gleichzeitiger Lüstung des Quetschhahnes verbunden und dadurch mittels der Wasserstrahlpumpe so lange Gas durch den Apparat gesaugt, dis man alle Lust durch dasselbe verdrängt glaubt, worauf man die Bilrette nach Schluß des Quetschahnes oben durch Drehung

bes Hahnes a um 1800 abschließt. Man breht nun auch ben unteren Hahn a um 90°, so daß die Flasche F mit der Flasche D in Berbindung steht, sobald der Quetschahn geöffnet wird. Jest wird der Quetschhahn so lange gelüftet, bis etwas Flüssigkeit aus F in D erscheint, wodurch alle Luft und alles Gas aus den Schläuchen verdrängt wird. Nach erfolgtem Schluß des Quetschhahnes wird ber Hahn a um 1800 gebreht; es tritt nun Sperrflüssigkeit in die Bürette und verbichtet dort das Gas. Stellt man jest den Flussigkeitsspiegel von F in gleiche Höhe mit der Marke 1000 und verbindet das Innere der Burette auf kurze Zeit durch Drehung des oberen Hahnes a mit der atmosphärischen Luft, so bleiben in der Bürette genau 100 Raumtheile des Gases unter dem gerade herrschenden Drucke der Atmosphäre zurück. Sind nun die 100 Raumtheile des zu untersuchenden Gases abgemessen, so gilt es, in der Bürette Raum für das erste Absorptionsmittel zu schaffen. Bu bem Zwede bringt man die Bürette A mit bem nach D führenden Schlauch durch Drehung von a um 900 in Verbindung. Durch Lüften des Quetschhahnes läßt man die Sperrflüssigkeit mittels der Wirkung der an d saugenden Luftpumpe fast vollständig nach D übertreten, worauf man Aburch a abschließt. Man tauscht jest die Wasserflasche F gegen die erste Reagentienflasche aus, füllt Schlauch und Hahncanal durch Lüften des Quetschhahnes vollständig mit der Absorptionsflussigfeit an und stellt dann die Berbindung von F mit A ber. Die Flussigkeit bringt jest heftig in die mit verdunntem Gas Durch mehrere Mal wiederholtes Schließen von a, gefüllte Bürette ein. Schwenken der Bürette und Deffnen des Hahnes wird die Absorption in bekannter Weise beschleunigt, nach Vollendung derfelben endlich der Flussigkeits= spiegel von  $m{F}$  in gleiche Höhe mit dem der Burette gebracht und die Ablesung Berträgt es der Charafter der Absorptionsflüssigkeiten (wie z. B. vorgenommen. bei Kalilauge und alkalischer Pyrogallussäure), so kann man nach möglichst erfolgtem Absaugen der verbrauchten Flüssigkeit die zweite Absorption in derselben Bürette und in gleicher Beise, wie man sie bei der ersten beobachtete, ausführen. Hat man aber mit einem Absorptionsmittel zu arbeiten, welches auf das vorher= gehende schädlich einwirkt, so treibt man das übrig gebliebene Gas mittels der ersten Absorptionsflüssigkeit aus der ersten Bürette in eine zweite über, in welcher es direct mit dem nächsten Absorptionsmittel in Berührung tritt.

Morgan 1) hat, um ohne Wanne arbeiten zu können, den unteren offenen Theil eines Eudiometers A bei B (Fig. 190 a. f. S.) mit einem starken Summisschlauch versehen, während seitlich ein oben offenes Rohr D angeschmolzen ist. Dieses wird durch einen Kork verschlossen, der Apparat umgekehrt mit Quecksilber gefüllt, der Quetschhahn E aufgesetzt und nun in den aufrecht gestellten Apparat durch ein Rohr das Gas aufsteigen gelassen, während der Quetschhahn E soweit geöffnet ist, daß das Quecksilber eben absließen kann. Man stellt bei jeder Abslesung das Quecksilber in beiden Schenkeln gleich hoch. Die Absorptionsstüssigsteiten gießt man in das Rohr D ein und läßt sie durch Neigen des Apparates in dem Schenkel A aufsteigen.

<sup>1)</sup> Chem. N. 35, \*207.

Williamson und Russel 1) setzen um die Correctionen zu umgehen neben bas Subiometerrohr eine andere Röhre von gleichem Durchmesser und von etwa 15 om länge in die Quecksilberwanne, welche an dem offenen Sude mit einer ebenso langen, engeren Röhre verbunden ist und Lust enthält, deren Bolum bei Normaldrud und Normaltemperatur durch einen Strich an der engeren Röhre angegeben ist, so daß dieses Normalvolum bei jedem Drud und bei jeder Temperatur durch Heben und Senken hergestellt werden kann. W. Gibbs der verwendet in ähnlicher Weise eine besondere, kalibrirte Bergleichsröhre mit seuchter Lust, deren Bolum Vo bei 0° und 760 mm genau bestimmt ist. Das Sudiometer, welches

Fig. 190.

bas zu messende Gas ebenfalls im seuchten Zustande enthält und dicht neben der Vergleichungsröhre in der Quecksilberwanne steht, wird so eingestellt, daß die Quecksilberfäulen in beiden Köhren genau die gleiche Höhe haben. Ist alsbann  $v_0$  das in der Vergleichsröhre enthaltene, v das Gasvolum des Eudiometers, so sindet man das letztere auf  $0^\circ$  und 760 mm reducirt durch die Proportion  $V: V_0 = v: v_0$ .

Ein Apparat mit getrennter Deg. und Arbeiterohre murbe (1849) guerft von B. Regnault und 3. Reifet ) angegeben. Das Megrohr ab (Fig. 191, 192) von 15 bis 20 mm Durchmeffer ift mit einer Millimetertheilung perfeben und läuft oben in bas Capillarrohr ahr' aus; in ber Nabe von a find zwei Platinbrabte gur Entzundung bon Rnallgasmifdjungen eingeschmolzen. Das untere Enbe biefes Degrobres ift in bie gugeiferne Faffung N eingekittet, welche bie beiben Tubulaturen b und o und ben Dreiweghahn R tragt, burch ben man bie Berbindung ber Röhre ab und ber in e eingelitteten, an beiben Seiten offenen und ebenfalls mit Millimetertheilung verfebenen Röhre ed unter fich ober auch nach außen herstellen tann. Beibe Robren werben von bem mit Baffer gefüllten Glascylinder MN umfchloffen, beffen Temperatur bas Thermometer T angiebt, und mittele ber Stellschrauben an bem gußeifernen Geftell Z fentrecht geftellt. Die unten offene Arbeitsröhre gf endet oben in die Capillarröhre fnr; fie

taucht in eine gußeiferne Quedsilberwanne V, welche auf bem Tischchen m besestigt ist und mittels des in die Zahnstange i eingreisenden Triebrades o und der Rurbel I auf und ab bewegt und durch den Sperrkegel p in beliebiger Höhe sestigehalten werden kann. Die beiden Capillarröhren sind in zwei stählerne Hähne r, r' eingekittet, welche genau in einander passen. Die Verbindungsstelle wird mit geschmolzenem Kautschuk liberzogen und mittels der Wessingklemme a fest zusammen gepreßt. Die Arbeitsröhre wird durch die Rlemme x, welche mittels der Schraube s geöffnet und geschlossen werden kann, in senkrechter Lage erhalten.

<sup>1)</sup> Journ. Chem. Soc. 6, 128; Dingl. (1878) 227, 177.

Amer. journ. of scienc. 49, 1.
 Ann. Chim. Phys. 27, \*333.

Zum Gebrauch bes Apparates gießt man, bei paffenber Stellung bes Hahnes R, in die Röhre od Quecksilber, so bag basselbe in ab aufsteigt, bis es



Fig. 192.



Ö١

1

C .

ben Hahn r' erreicht, worauf dieser geschloffen wird. Dann macht man bas Rohr gf aus ber Rlammer x los, taucht es völlig in die Quecksilberwanne ein und

saugt mittels eines Rautschutschlauches bas Quecksiber hoch, bis es den geöffneten Hahn r erreicht, worauf berselbe auch geschlossen wird. Das zu untersuchende Fig. 193.

Gas läßt man nun in bas Rohr gf aufsteigen, befestigt baffelbe mittels z und verbindet die Sahne r, r' in ber angegebenen Weife. Hebt man nun die Wanne V

und läßt aus R Quecksilber ausfließen, so tritt das Gas in das Megrohr über, bessen Wände mit ein wenig Wasser benett sind, sobald die Hähne r, r' geöffnet Erreicht bas aufsteigende Quecksilber die an dem Capillarrohre angebrachte Marke o, so wird r' geschlossen. Man bringt hierauf das Niveau des Quecksilbers auf einen bestimmten Theilstrich a ber Röhre ab und liest den Höhenunterschied beider Quecksilbersäulen an der Theilung der Röhre cd ab. läßt nun von neuem Quecksilber aus dem Hahn R ausfließen, öffnet r', um alles Gas sowie eine Quecksilbersäule nach ar' überzuführen, und schließt bann r' wieder. Nun nimmt man die Arbeitsröhre ab, läßt mittels einer gefrummten Pipette einen Tropfen concentrirter Kalilauge in derselben aufsteigen und befestigt sie wieder an ihrer Stelle. Man füllt dann cd mit Quedfilber, senkt die Quedsilberwanne V und öffnet vorsichtig die Hähne r, r', so daß das Gas aus der Megröhre in die Arbeitsröhre übergeht. Nach einigen Minuten bringt man in bekannter Beise das Gas in die Megröhre zurück und wiederholt zur vollständigen Absorption der Kohlensäure dieses Hinuberschaffen des Gases aus einer in die andere Röhre noch ein ober zwei Mal. Wird das Gas zuletzt in das Megrohr übergeführt, so schließt man r', sobald die Lauge die Marke o erreicht. bringt nun in der Röhre ab das Quecksilber wieder auf a, mißt den Höhenunterschied h ber beiden Quecksilbersäulen und bestimmt ben Barometerstand.

Zur Bestimmung des Sauerstoffes löst man das Arbeitsrohr gf, reinigt es, füllt es mit Quecksilber und verbindet es wieder mit dem Meßrohr. Durch Heben der Wanne und Aussließenlassen von Quecksilber aus R saugt man das Quecksilber nach Deffnen der Hähne r, r' in die Röhre ar' bis zur Marke h, berechnet das jezige Volum des Gases, läßt Wasserstoff zutreten und den Funken überspringen. Statt das Volum des Gases constant zu lassen und nur die Spannstraft zu messen, kann man auch die Spannung constant lassen und das Volum messen; doch muß in diesem Falle die Meßröhre genau kalibrirt sein.

Dieser Apparat wurde durch Frankland und Ward 1), dann von Franksland 2) verändert und vereinsacht. Der längere Schenkel C(Fig. 193) der Ussärmigen Glasröhre von 16 mm innerer Weite ist 110 cm, der kürzere dis zur Berengung A 35 cm lang. Diese Verengung von nur 1,5 mm innerer Weite setzt sich in das mit einem Glashahn e versehene Capillarrohr d fort, welches in ähnlicher Weise wie bei Regnault durch Stahlhülsen dei f mit der Verengung g der Arbeitsröhre D verbunden ist. Diese Röhre D ist 100 mm hoch, 38 mm weit und steht in der Queckssülberwanne G. Ueber den kürzeren Schenkel der Meßröhre ist mittels des Kautschutsstopfens F ein Glascylinder H geschoben, der das Thermometer t trägt und mit Wasser gefüllt ist, welches mittels des Drahtes h umgerührt werden kann. An den längeren Schenkel des Meßrohres C ist unten das Röhrchen d angeschmolzen, welches mittels eines Kautschusschlauches mit der Queckslieberslasche L verbunden ist. Beide Schenkel von C sind von oben nach unten mit einer Millimetertheilung versehen, deren Rullpunkt bei senkrechter Stellung derselben genau in gleicher Höche liegt. Nachs

<sup>1)</sup> Handwörterbuch b. Chem. (1857), Bb. 1, S. \*956; Chem. N. 36, 249; Dingl. (1878) 227, \*252. — 2) Rivers Pollution Commission (1868); sixth report (London 1874), 508. Journal of the Chemical Society, Serie 2, 6, 109.

bem durch entsprechendes Heben und Senken ber Flasche L der ganze Apparat mit Quecksilber gefüllt ift, wird das zu untersuchende Gas in bekannter Beise in Fig. 194.

dort gemessen. Nun wird es wieder durch Heben der Flasche L in die Glocke zurückgeführt, dort mit den entsprechenden absorbirenden Lösungen behandelt und zur Messung jedesmal wieder in das mit Wasser umgebene Eudiometerrohr A übergeführt. Die Berechnung geschieht wie bei Bunsen unter Berücksichtigung der Höhenunterschiede der Quecksilbersäulen in A und C.

Die Fig. 194 veranschaulicht ben großen Apparat von Mc Leob 1). Eudiometerrohr A ist in bekannter Weise mit dem Arbeitsrohr D verbunden, das Barometerrohr B wie bei Frankland und Ward oben mit einem Hahn d versehen, ber beim Fullen mit Quecksilber geöffnet wird. Das Heberrohr H ist ebenfalls mit dem kleinen Kugelapparat c und dem kleinen Ansatzohr s versehen, welches durch einen Kautschutschlauch mit dem gebogenen Rohr in J in Verbindung steht. Das nach dem Klihlchlinder E aus einer Leitung durch y zufließende Baffer steigt in H auf, so daß das Barometerrohr überall dieselbe Temperatur behält und fließt durch s, J und den Schlauch x wieder ab. Sollen die Platin= brähte in A zur Explosion trocken gelegt werben, so wird H einfach etwas gesenkt. Die Quecksilberflasche L wird durch eine Schnur bei Drehung der Kurbel M aufund abgeführt. Der Zufluß des Quecksilbers durch ben Verbindungsschlauch von L nach A und B durch den Schlauch C wird mittels eines Hahnes mit langem Hebelarm & geregelt, bamit bie Röhren durch ben Stoß nicht zerbrechen. Ablesung geschieht mit bem Fernrohr; sie wird erleichtert durch die Scheibe O, welche durch die Kurbel P auf- und abbewegt werden kann.

Bei Parry<sup>2</sup>) finden wir Meß= und Arbeitsrohr in umgekehrter Anordnung. Aehnlich ist der für Seereisen bestimmte Apparat von J. Buchanan<sup>3</sup>), welcher ohne Quecksilberwanne arbeitet, sowie der von Jolly<sup>4</sup>), bei dem, wie bei Regnault und Reiset, die Druckveränderungen bei gleichbleibendem Volum gemessen werden.

Wie bereits früher 5) bemerkt besteht der vom Versasser verwendete Apparat (Fig. 195 a. f. S.) im Wesentlichen aus dem Arbeitsrohr A und dem Meßrohr M. Letzteres ist der ganzen Länge nach mit Millimetertheilung versehen und zum Schutz gegen Temperaturschwankungen in ein mit Wasser gestülltes zweites Rohr gesteckt, welches von zwei Armen des Gestelles g getragen wird. Oben geht diese Bürette in ein dickwandiges Capillarrohr über, mit dem einsachen Hahn h und dem Dreiweghahn d, welches bei e durch einen übergeschobenen kurzen Gummisschauch mit dem gut vorgeschlissenen Ende des Verbindungsrohres von dem Abssorptionsrohr A verbunden ist.

Zum Gebrauch füllt man die an zwei Seiten mit Glasplatten versehene Duecksilberwanne und die durch einen dickwandigen Gummischlauch f mit dem Rohr A verbundene Flasche F mit Duecksilber, öffnet Hahn n und setzt die Flasche

<sup>4)</sup> Handbuch, enthaltend Auffätze über die exacten Wissenschaften und ihre Anwenstung. (Internationale Ausstellung wissenschaftlicher Apparate im South Kenfington Museum zu London 1876.) Deutsch von Rudolf Biedermann, S. 247.

<sup>2)</sup> Chem. N. 24, 282; Dingl. (1878) 227, \*254. — 3) Zeitschr. f. analyt. Chem. 1874, \*18. — 4) Liebig's Annal. 177, \*145. — 5) Dingl. pol. Journ. (1878) 227, 258; 237, \*387

auf die Säule S, welche mit einer kleinen Schutzwand s versehen ist, um das Herabsallen der Flasche zu verhüten. Hat sich so das Rohr A mit Duecksilber Fig. 195. gefüllt, so schließt man Hahn n, öffnet d und h und senkt die Flasche F, so daß sich das Rohr M bis zum Dreiweghahn d mit Quecksilber füllt, worauf die beiden Hähne d und h geschlossen werden. Durch Heben der Flasche F und entsprechende Stellung des Hahnes d füllt man dann auch das Rohr A völlig mit Quecksilber. Nun bringt man die Glaskugel mit der Gasprobe (S. 222) in die Quecksilber-wanne, bricht die beiden mit einer Feile etwas eingefeilten zugeschmolzenen Enden ab und läßt das Gas in der Bürette M aufsteigen. Mittels eines auf einer Eisenstange verschiebbaren Fernrohres wird dann der Stand des Quecksilbers im Rohr M und in der Quecksilberwanne abgelesen.

Zur Bestimmung der Kohlensäure läßt man von dem Trichter t aus 1 bis  $2 \, \mathrm{ccm}$  Kalilauge in das Rohr A treten, schließt den Hahn n, senkt die Flasche F und öffnet die Hähne d und h, so daß das Gas aus dem Rohr M nach A übergeführt wird. Ist nach wenigen Minuten die Kohlensäure gebunden, so läßt man das Gas durch Heben der Flasche F wieder in das Meßrohr übertreten, schließt, sobald die Kalilauge dis zum Dreiweghahn d tritt, beide Hähne d und h und liest den Duecksilberstand wie vorhin ab. Die Bestimmung des Sauerstoffes wird in gleicher Weise mit pyrogallussaurem Kalium ausgeführt.

Enthält das von Kohlensäure und Sauerstoff befreite Gas außer Stickstoff Rohlenoryd, Wasserstoff und Grubengas, so läßt man in der Meßröhre etwa das gleiche Volumen, liegen nur oder fast nur brennbare, namentlich an Wasserstoff reiche Gase vor, das 2s die I fache Volumen Sauerstoff aufsteigen, um die Heftigsteit der Explosion zu mäßigen, da anderenfalls der Apparat zerschmettert werden kann (vergl. S. 254). Nun schiebt man unter das Rohr M ein Platinblech, um das Heransschleubern des Quecksilbers zu verhüten, liest die Gasmenge ab, läßt zwischen den Platindrähten einen Funken überspringen und bestimmt nach einigen Winnten die Volumabnahme. Dann bestimmt man durch Uebersühren des Gases in das Rohr A die gebildete Kohlensäure und untersucht mittels pyrosgallussaurem Kalium oder Wasserstoff die Reinheit des überschlüssigen Sauerstoffes.

Man füllt nun den Trichter t mit Wasser, öffnet Hahn n, senkt die Flasche F, damit das Wasser in dem Rohr A heruntersinkt, stellt dann den Dreiweghahn d so, daß beim Heben der Flasche F das Wasser durch einen über die Verlängerung des Pahnes d geschobenen Gummischlauch absließt. Hat man so noch zweismal mit etwas Wasser nachgespült, so läßt man zur Reinigung der Weßröhre von dem bei der Explosion sich an den Wandungen meist absexenden grauen Anssug bei entsprechender Stellung der Hähne d und h auch etwas Wasser in das Rohr M übertreten, saugt dieses nach A zurück und treibt es dann ebenfalls durch den Hahn d heraus, worauf man den Duetschhahn c schließt. Wan kann nun sosort die nächste Gasprobe im Weßrohre aufsteigen lassen.

Da die Wandungen des Meßrohres immer feucht sind, so werden die Gase mit Feuchtigkeit gesättigt gemessen. Die Berechnung des abgelesenen Volums geschieht nach S. 189. Bei der Analyse des einer Zinkröhre kurz vor Beginn der Destillation entnommenen Gases wurden z. B. folgende Zahlenangaben ershalten:

v	(Bb-e)	t	$\boldsymbol{V}$
Anfängliches Gasvolumen 284,0	461,6	21,0	121,74
Nach Absorption von CO <sub>2</sub> 255,7	432,8	21,0	102,77
Rach Zulaß von Sauerstoff 405,3	584,9	20,9	220,21
Rach der Explosion	444,4	21,9	110,42
Rach Absorption von CO 178,2	353,5	21,4	58,42

Somit, da das überschüssige Gas fast reiner Sauerstoff war:

Nun geben nach der Gleichung  $CO + O = CO_2$  2 Bol. Kohlenoryd mit 1 Bol. Sauerstoff 2 Bol. Kohlendioryd, somit eine Contraction von 1/2, nach  $CH_4 + 4O = CO_2 + 2H_2O$  2 Bol. Methan mit 4 Bol. Sauerstoff 2 Bol. Kohlendioryd, somit eine Contraction von 2 und nach  $H_2 + O = H_2O$  giebt Wasserstoff eine Contraction von 3/2. Die drei Gase geben sonach eine Contraction von 1/2 c, 2m und 3/2 w, die Gesammtcontraction n ist gleich der Summe der einzelnen Berdichtungen oder: n = 1/2 c + 2m + 3/2 w.

Ferner ist die Menge des gebildeten Kohlendiorydes k = c + m und das Gesammtvolumen V = c + m + w, folglich die Menge von:

Wasserstoff 
$$w = V - k$$
  
Kohlenoryd  $c = \frac{1}{3} k + V - \frac{2}{3} n$   
Wethan  $m = \frac{2}{3} k - V + \frac{2}{3} n$ .

Die Zusammensetzung des Gases ist demnach:

Rohlendioryd	18,97 <b>Bol</b> .	15,58 Proc.
Rohlenoryd	46,91	38,52
Methan (Sumpfgas)	5,08	4,17
Wafferstoff (102,77-52)		41,70
Stidstoff		Spur.

Man arbeitet mit diesem Apparat rasch und sicher, doch ist besonders darauf zu sehen, daß die Hähne d und h gut eingeschliffen sind und absolut dicht halten; n ist leichter dicht zu halten, weil über demselben sich fortwährend Flüssigkeit besindet. Als Hahnschmiere ist ein Gemisch von Baseline mit etwas Paraffin zu empfehlen.

Um gleichzeitig feste Absorptionsmittel verwenden zu können, verwende ich 1) namentlich den in Fig. 196 ebenfalls in 1/5 nat. Gr. dargestellten Apparat, bei welchem den Frankland'schen (S. 232) entsprechend das Arbeitsrohr A offen, das Weßrohr M aber geschlossen ist. Die Verbindung der dickwandigen Capillarröhren bei e geschieht wie beim vorigen Apparat mittels eines Summischlauches, welcher dann noch mit settem Copallact völlig überzogen wird. Um das Weßrohr mit Quecksilber genau ausmessen zu können (S. 187) ist es bei s abgesprengt, dann aber durch übergeschobenen Summischlauch und umgelegte Wessinghülse an dem Verbindungsstück v befestigt, welches zu dem offenen Queckssilberstandrohr D und mittels eines starken Summischlauches g zu einer Quecks

<sup>1)</sup> Wagner's Jahresbericht 1880, S. \*934.

filberflasche L führt. Das Verbindungsstück v wird dann noch in passender Weise auf der Bodenplatte m befestigt.

Fig. 196.

Bur Ausführung ber Analyse füllt man durch Seben der Quedfilberflasche die Rohre M und D, dann durch Senten die Arbeitsglocke A und schließlich bei

entsprechender Stellung des Dreiweghahnes d das Megrohr M völlig mit Quedfilder. Nun läßt man das Gas in A aufsteigen, saugt es in das Endiometer M und bestimmt die Quedsilberstände der beiden Rohre M und D. Die Absorption geschieht in der Glode A, die Verbrennung des mit Wasserstoff oder Sauerstoff gemischten und dann in das Eudiometer m übergeführten Gases erfolgt durch Fig. 197.

zwischen den eingeschmolzenen Platindrähten überspringende Inductionssunkt. Die Reinigung des Apparates wird mit Hülfe der Flaschen rq, oder auch cum Wasserstrahlpumpe in der S. 195 und 237 erläuterten Weise ausgesührt.

Der Apparat hat den großen Vorzug, daß alle Messungen zwei oder mehr mal unter verschiedenen Druden gemacht werden können, wodurch etwaige Fehler in der Calibrirung und Ablesung ausgeglichen werden. Außerdem sind die hahm der geringeren Spannungen gegen bie Atmosphäre wegen leichter bicht zu halten, als beim vorigen Apparat.

Beniger genau ist die von Dohore 1), Egleston 2) und Hempel 3) weiter ausgeführte Benutung der Ettling'schen Gaspipette. Die auf der Holzbank G (Fig. 197) stehende Bipette wird durch das Rohr F mit der abgeänderten Binkler'schen Bürette ab verbunden. Deffnet man den Quetschhahn a und hebt das Standrohr a, so strömt das zu untersuchende Gas durch das Berbinsdungsrohr in die Absorptionspipette, wobei die kleine Luftblase, welche etwa beim Einsteden der Röhre F in das Schlauchstild i eingeschlossen worden ist, durch das in F besindliche Wasser beim Beginn des Uebertreibens von dem zu untersuchens den Gasgemisch abgeschlossen wird. Nimmt diese Blase in der Capillaeröhre der Pipette nicht mehr als 5 dis 10 mm Raum ein, so kann sie vernachlässigt werden.

Fig. 198.

Ist die Luftblase größer, so treibt man durch Senten der Standröhre das Gas vollständig in die Bürette zurück und wiederholt die Operation. Ift das Gas in die Absorptionspipette übergeströmt, so läßt man noch etwa 0,5 com Wasser nachtreten, wodurch das Capillarrohr ansgespillt und von dem vorher darin enthaltenen Absorptionsmittel hinlänglich befreit wird. Hierauf löst man, nachdem die Dürette mittelst des Quetschhahnes geschlossen ist, die Verdindung mit derselben und bringt durch etwa zwei Minuten andauerndes Schlitteln der Pipette das Gas zur Absorption. Dann verdindet man Bürette und Pipette wieder und läßt, indem man das Standrohr a auf den Fußboden stellt, das Gas in die Vürette zurückstömen, wobei man Bedacht hat, daß das Absorptionsmittel nur dis in die Berbindungscapillare F dringt. Ift dies geschehen, so schließt man den Quetsch-

<sup>1)</sup> Annal. chim. phys. 28, \*1; Fehling, Handwörterbuch ber Chemie. Bb. 1. S. \*512. -- 3) The metallurg. Rev. (1878) 2, \*53. -- 3) Dempel, Analyse ber Gaje. 1880, S. \*24.

Bifdet, Brenuftoffe.

hahn, entfernt die Pipette und lieft das Bolumen des rudftandigen Gafes ab.

Bur jedes Absorptionsmittel verwendet man eine besondere Bipette.

Schlösing und Rolland 1) füllen in befannter Beise durch Senken und Heben der Flasche L das Meßrohr A (Fig. 198, a. v. S.) mit Wasser dis zur Marke und das unten offene Arbeitsrohr D, welches in einem mit Ralilange gefüllten Glaschlinder mit Fuß besestigt ist, mit dieser Lösung. Nun wird der Hahn r geöffnet, das auf Rohlensture zu untersuchende Gas durch Senken von L nach A angesaugt und nach dem Schließen von r durch Heben von L nach D hinüber getrieben. Zur Beschleunigung der Absorption ist D mit Glasröhren angesüllt, so daß das eintretende Gas eine große, mit Kalilösung beseuchtete Fläche trifft. Nach geschehener Absorption wird das Gas nach A zurückgesaugt und gemessen.

Fig. 199.

Or sat?) verbesserte diesen Apparat durch Anbringen einer mit Aupser brahtgewebe und einer Lösung von Salmiat und Ammoniat gefüllten zweiten Arbeitsglode E (Fig 199) zur Absorption des Rohlenorydes. Nachdem das mit einem Wassermantel (wie bei Regnault) umgebene Mckrohr A und die beiden Absorptionsgloden D und E mittels der Wassersslache L dis zur Marke gefüllt sind, öffnet man die Hähne a und d, saugt mittels des kleinen Luftstrahlgebläses B das zu untersuchende Gas an, um den Schlauch N völlig damit anzusüllen, schließt d, saugt durch Senken von L 50 com des Gases nach A und schließt awan wird d geössnet und das Gas zur Absorption der Kohlensäure nach D gestrieben, nach A zurückgesangt und, nachdem d geschlossen ist, gemessen. In gleicher Weise wird das Gas nach Dessen des Hahnes o nach E getrieben und nach Absorption des Kohlenorydes in A gemessen.

<sup>1)</sup> Annal. chim. phys. (1868) 14, \*55. -- 2) Engineering Mining journ. (1874) 18, \*49.

Bur Untersuchung ber auch Sauerstoff enthaltenden gewöhnlichen Rauchgase hat Orsat 1) ben in Fig. 200 abgebildeten Apparat angegeben 9). Das Gas wird auch hier mittels der kleinen Strahlpumpe s durch das zum Zurüchalten des Rußes mit Baumwolle gesüllte Rohr a angesaugt. Zur Absorption der Kohlensäure wird das nach d gesogene Gas in den mit e bezeichneten Schenkel des ersten U-Rohres getrieben, so daß die verdrängte Kalisauge in dem anderen Schenkel aussteigt. Nach Entsernung der Kohlensäure wird das Gas in d gesmessen und zur Absorption des Sauerstoffes in das mit pyrogallussaurem Kaligesüllte Rohr a und schließlich zur Bestimmung des Kohlenorydes nach e gestrieben. Der zurückbleibende Sticksoff wird nach beendeter Analyse durch den Hahn l abgelassen. Damit die Lösungen in a und e nicht durch den atmosphärisschen Sauerstoff verberben, sind sie durch schlasse Kautschulballons abgeschlossen.

Fig. 200.

Bur Bestimmung bes Wasserstoffes und der Kohlenwasserstoffe schlägt Orsat's) folgende Ergänzung seines Apparates vor. Bon der Meßröhre b (Fig. 200) geht das Gas durch eine Hilfsleitung k nach einer kleinen, senkrechten Platinspirale m, welche mittels der Gaslampe fg erhipt wird und deren anderes Ende mit dem U-Rohre i in Berbindung steht. Bor dem auf der Röhre k ansgebrachten Hahn besindet sich eine Abzweigung, welche mit einer zweiten U-sörmisgen Röhre k in Berbindung steht, die eine Zinkplatte und verdünnte Schwefels

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Annal. des mines (1875) 8, \*485. — <sup>2</sup>) Der Theil rechis von der Flasche Liehlt bei den gewöhnlichen Apparaten. — <sup>3</sup>) Annal. des mines 1875, S. 501. Bullet. Soc. d'Encouragem. (1880), 7, \*295; Dingl. 1878, 227, \*260.

fäure enthält. Der entwickelte Bafferstoff bruckt bie Saure nach bem andern Schenkel, so daß beim Deffnen des Hahnes immer reiner Wasserstoff austritt. Bur Ausführung der Analyse bestimmt man in 200 Theilstrichen Gas, Kohlensäure, Sauerstoff und Kohlenoryd genau so, wie oben angegeben wurde. Bon bem aus Stickstoff, Rohlenwasserstoffen und Wasserstoff bestehenden, nicht absorbirbaren Rest nimmt man 40 bis 50 Theilstriche und bringt den Rest des überschüssigen Gases in der Röhre d mit Pyrogallussäure unter, welche demnach als Vorrathes behälter dient und nöthigenfalls eine zweite Analyse als Controle der ersten ermöglicht. Hierzu fügt man 10 bis 15 Theilstriche reinen Wasserstoff, je nach ber wahrscheinlichen Menge der Kohlenwasserstoffe, und schließlich 130 bis 140 Theilstriche atmosphärische Luft, welche man durch den Hahn l einführt. hierauf das Gasgemenge langsam durch die glühende Spirale streichen, indem man bas Mitreißen von Feuchtigkeit in die Spirale sorgfältig vermeidet, was leicht den Bruch der Glasröhre herbeiführen könnte. Sodann kühlt man das Gas ab und liest die vorgegangene Contraction ab. Im verbrannten Gas bestimmt man alsdann die Rohlensäure in c und den übrigen Sauerstoff in der Rupferchlorur-Röhre e. Bemerkt man, daß nach der Berbrennung kein Sauerstoff übrig bleibt, so ist dies ein Zeichen, daß die Berbrennung nicht vollständig war. Man kann in diesem Falle noch mehr Luft und Wasserstoff hinzufligen und eine neue Berbrennung machen; doch ist es vorzuziehen, eine neue Analyse mit dem in d gehaltenen Rückstande durchzuführen.

Die durch diese Verbrennung erzeugte Kohlensäure wird unmittelbar erhalten. Der erzeugte Wasserbampf läßt sich einfach berechnen. Ift nämlich bas Bolum der eingeführten Luft p Theilstriche, so entspricht dies 0,21 p Sauerstoff und 0,79 p Stickstoff. Nun hat ber Sauerstoff bazu gebient: 1) ben bem Gemenge beigefligten Wasserstoff zu verbrennen; 2) den Wasserstoff der Kohlenwasserstoffe zu verbrennen; 3) den Kohlenstoff der gleichen Bestandtheile zu verbrennen; der überschüssige Rest verbleibt in dem schließlich erhaltenen Gemenge. Bon diesen 4 Mengen Sauerstoff ergeben sich brei unmittelbar baburch, bag ber zugegebene Wasserstoff die Hälfte seines Volums an Sauerstoff gebraucht, und daß andererseits der Rohlenstoff bei seiner Umwandlung in Kohlensäure so viel Sauerstoff beansprucht hat, als dem Bohum der erzeugten und bestimmten Kohlensäure gleich kommt; der übrig bleibende freie Sauerstoff wurde schließlich als solcher bestimmt. Man kennt somit den Sauerstoff, der zur Verbrennung des Wasserstoffes der Kohlenwasserstoffe gebient hat, und da dieser Sauerstoff ein Bolum Basserdampf geliefert hat, das doppelt so groß ist als sein eigenes, so ist es einfach, den Wafferstoff der Kohlenwasserstoffe dem Bolum und Gewichte nach zu berechnen. Schließlich kann man noch das Gesammtvolum der Kohlenwasserstoff-Verbindungen erhalten; nach allen Berbrennungen und Absorptionen enthält nämlich die Meßröhre bloß noch Stickstoff, der von zwei Quellen herrühren kann: dem wirklichen Stickstoff bes analysirten Gases und dem Stickstoff ber eingeführten Luft = 0,79 p. Die Differenz ergiebt das Stickstoffvolum des analysirten Gases, und da das Volum des Stickstoffes sammt den Kohlenwasserstoffen vor der Verbrennung bekannt war, so ergiebt die Differenz das Bolum der letteren. Als Beispiel führt Orfat folgende Analyse eines Generatorgases an:

Theilstriche

Bur Untersuchung verwendet	200	Proc.
Rach Absorption durch Kali	188 folgl. 12,0 CO <sub>2</sub> =	= 6.0
Desgl. durch Phrogallus	188 , 0 0 =	= -
Desgl. durch Aupferchlorür	<u>145</u> " 43,0 CO =	= 21,5
Bon dem Rest verwendet	50	
Wasserstoff		
Luft (29 Thle. O, 111 Thle. N)	140	
	200	
	Theilstriche	
Rach der Berbrennung	177	
Rach Absorption durch Kali	175,5 folgl. 1,5 CO <sub>2</sub>	
Desgl. durch Rupferchlorür	158 " 17,5 freie	r O
Bur Berbrennung von 10 freien H ve	erbrauchter	
Sauerstoff		
Desgl. für den Wafferstoff der Rohlent	-	
Sumn	me des Sauerstoffes 29,0	
Ferner: eingeführter Stickst	toff	
	rsuchten Gases 47,0	
	158,0	

## Daraus berechnet sich folgende Zusammensetzung:

Rohlenfäure	•		•	•		•	•	6,00
Rohlenoryd		•			•	•		21,50
Sauerstoff .	•	•	•		•	•	•	
Rohlenwafferfto	ff	•	•		•	•	•	4,35
Stidstoff	•	•	•		•	•	•	68,15
							-	100,00

Diese Berechnung zeigt hinlänglich, daß die Ablesungssehler und die in Folge der glühenden Platinröhre unvermeidlichen Versuchssehler nach dieser Methode viel zu groß sind, so daß eine derartige Analyse meist werthlos ist.

Salleron 1) und Aron 2) lassen die Absorptionsrohre in die Vorrathsgefäße eintauchen, und verwenden statt des Strahlgebläses B einen Gummisauger. Die statt der Glashähne verwendeten Hähne aus Zinn oder Rothguß kann ich nicht empsehlen, da Metallrohre weniger leicht zu reinigen und der vielen Verbindungen wegen schwieriger dicht zu halten sind als das Hahnrohr aus Glas (Fig. 203, S. 248); außerdem klemmen sich Zinnhähne leicht sest. Alberti und Hempel 3) verwenden den benselben Apparat, saugen aber das Gas durch Chlorcalcium an und verwenden als Sperrssüssseit im Meßrohr Glycerin; derartig ausgesührte Analysen mußten selbstverständlich salsch werden, da die Spannkraft der Lösungen nicht berücksichtigt ist (vgl. S. 134). Der ähnliche Apparat von Schwackhöser 4) ist theuer und schwerfälliger, besser ist der von Münde 5), während der kreissörmig angeordnete

<sup>1)</sup> Winkler: Industriegase S. \*166. — 2) Dingl. (1875) 217, \*220. — 8) Dingl. (1878) 228, \*439. — 4) Wochenschr. d. österr. Ing. Arch. Ber. 1877, \*298; Dingl. (1878) 227, 257. — 6) Dingl. (1877) 225, \*557.

von Rafalovety 1) der vielen Gummiverbindungen wegen und ber von Tomfon 2) seiner übermäßigen Rleinheit wegen bedenklich erscheinen.

Nach Coquillion 3) wird das im Rohr E (Fig. 201) aufgefangene Gas mittels ber Flasche L in das Megrohr A gesaugt, bann in ein ober mehrere Absforptionsgefäße D, schließlich wie bei Orsat mit Luft gemischt über den glübens ben Palladiumdraht in B nach C getrieben und nach vollzogener Verbrennung der Wasserstoffe nach A zurlickgesaugt.

D. Lindemann 1) faugt das Gas durch e (Fig. 202) in das Meßerohr B, treibt es in das, zur Bestimmung von Sauerstoff mit Phosphorstangen gestillte, in die Wasserssache D tauchende Absorptionsrohr A und schließlich zur Messung nach B zurud.

Fig. 201.

Seit 1876 verwendet Berf. den in Fig. 203 a. S. 248 dargestellten Apparat und kann ihn, nachdem er damit mehrere Tausend Rauchgasanalysen ausgesührt hat, als praktisch völlig bewährt bezeichnen.

Der untere, 45 com fassende Theil der jum Messen des zu untersuchenden Gases bestimmten Bilrette A, welche zur Abhaltung von Temperaturschwantungen von einem weiten Cylinder mit Wasser eingeschlossen wird, ist in Zehntel, der obere in ganze Cubikentimeter eingetheilt. Das didwandige gläserne Capillarrohr

<sup>1)</sup> Desterreich. Zeitschr. f. Bergs u. Hüttenwesen 1878, 407; Dingl. (1879) 230, \*480; 231, 560. — 2) Dingl. (1881) 240, \*374. — 3) Engineering, 24, \*317; Compt. rend. 85, 1106, Dingl. (1878) 227, 262. — 4) Zeitschr. anal. Chem. 1879, S. \*158; Dingl. pol. Journ. (1879) 232, S. \*332.

ift an beiben Enben festgelegt, bei i in einem Ausschnitte ber Scheidemand und bei o burch eine fleine, an ber Dede bes Raftens befindliche Stupe. Die vier Blashahne fchliegen ficher bicht und tlemmen fich bei nur einigermagen verftanbiger Behandlung nie fest. Das Sahnrohr ift am vorbern Ende umgebogen und mit bem U-Rohr B verbunden, beffen Schenfel Baumwolle enthalten, mahrend fich in ber untern Biegung Baffer befindet, um allen Rug und Staub gurudguhalten und bas angesaugte Gas ficher mit Feuchtigfeit ju fattigen, bevor es jur Deffung gelangt. Das nach hinten gerichtete Ende bes Dreiweghahnes e ift burch einen Gummifchlauch a mit bem Gummiafpirator C verbunden, burch welchen es leicht gelingt, bas Gaszuführungerohr und B mit bem zu untersuchenben Ranchgafe gu fullen. Die Abforption geschieht in ben unten in Ginfdnitte festgelegten U-formigen Gefagen D, E und F, welche burch turge Rautschutschläuche mit bem Sahnrohre verbunden und gur Bergrößerung ber Abforptioneflache mit Glasröhren angefüllt finb. Da bie Marte m fich über biefer Berbinbungestelle befindet, fo ift biefe ftete mit ber betreffenden Fluffigfeit benett und fo leicht volltommen bicht gu halten. Das andere Ende bes U-Robres ift mit einem Rautschutftopfen gefcoloffen, welcher ein Glasröhrchen & enthält; die Röhrchen find mit einem gemeinichaftlichen, etwa 200 com faffenben ichlaffen Gummiballon G, gur Abhaltung des atmospharischen Sauerftoffs, verbunden. Durch diese Anordnung ift es möglich geworben, ben gangen Apparat auf 50 om Bohe und 25 om Breite zu beschränten, mahrend andere, für gleichen 3med bestimmte Apparate bie boppelte Große haben. Beim Transport werben bie erforberlichen Rautschutschläuche neben bie, in ben Rloy I gefette Glafche L gepadt, die Muffangrohre aus Glas ober Borgellan,

Fig. 202.

fowie ein langes Quedfilberthermometer hinter ber Burette A befestigt und bie beiden Schiebes thuren eingesett, fo bag ber Apparat dann nach Aufen völlig

abgeschloffen ift.

. Soll ber Apparat gebraucht werben, fo füllt man gunadift ben die Burette A umgebenben Cylinber, fowie auch die Flasche L mit bestillirtem Baffer. Bur Füllung ber brei Absorptione. flafden nimmt man bie Stopfen mit ben Glasröhren z und Gummibeutel G ab und gießt in das Gefäß D etwa 110 com Ralilauge von 1,26 bis 1,28 fpecif. Gew., fo bag baffelbe etwas über halb bamit angefüllt Ferner löft man 18 g wird.

Byrogallusfaure in 40 com beißen Baffers, fligt 70 com ber obigen Ralilange hingu und gießt bas Gemisch in bas zweite Gefag E jum Lofen bes Sauerstoffes!). Bur Bestimmung des Kohlenorydes bringt man 35 g Rupferchlorid mit 200 ccm concentrirter Salzsäure und etwa 50 g Aupferblechschnitten in eine gut Fig. 203.

<sup>1)</sup> Rach Weht (Liebig's Ann. 205, 255) wird Sauerftoff am schnellsten bon 1 g Pprogatiol in 40 com Ralilauge von 1,05 specif. Gew. gelöft. Für obigen 3wed würde aber diese Lösung zu oft erneuert werben muffen.

schließende Flasche, läßt unter häusigem Umschütteln etwa 1 Tag stehen, sett 100 ccm Wasser hinzu, um dann von der erhaltenen Lösung das Gesäß F zu füllen. Man schließt die drei Glashähne, stellt den Hahn c wagerecht und hebt die Flasche L, so daß das Wasser die Bürette A füllt, giebt dem Hahn c eine Bierteldrehung nach links, so daß die zweite Durchbohrung zum Rohr B führt, öffnet den Hahn des Gesäßes D, senkt die Flasche L und öffnet vorsichtig den auf den Schlauch s gesetzten Duetschhahn, so daß die Kalilauge die zur Marke m aussteigt, worauf der Hahn geschlossen wird. In gleicher Weise werden auch die Flüsseiten der beiden anderen Gesäße die zur Marke m ausgesaugt, wobei das Auge stets auf die aufsteigende Flüsseit gerichtet ist 1). Dann werden die drei Stopfen mit den Glasröhren x luftdicht ausgesetzt. In Röhre B bringt man zunächst etwa 1 com Wasser, stillt beide Schenkel mit loser Baumwolle, setzt die Stopfen wieder ein und verbindet das Röhrchen n mittels eines Gummischlauches mit dem Glasrohre oder Porzellanrohre, welches luft dicht in den Rauchcanal eingesetzt ist, um den Zutritt der atmosphärischen Luft zu verhüten (S. 260).

Zur Probe, ob der Apparat dicht ist, stellt man den Hahn c wagrecht, preßt den Schlauch unmittelbar an dem Rohr im Rauchcanal mittels Quetschhahn oder der Hand sest zu und öffnet den Quetschhahn des Schlauches s. Die Wassersäule in A sinkt etwas, muß dann aber völlig sest stehen bleiben, da ein fortgesetztes langsames Sinken irgend eine Undichtigkeit verrathen würde, die natürlich zunächst beseitigt werden muß, sei es durch bessersehen der Schläuche, sestes Einsbrilden der Stopsen oder Schmieren der Glashähne mit Vaseline.

Nachdem man die Bürette A durch Heben der Flasche L dis zur Marke 100 mit Wasser gefüllt hat, stellt man den Hahn c so, daß die Verdindung von dem Gummisauger C durch das Rohr B mit dem Rauchcanal hergestellt ist, und saugt durch 10- dis 15-maliges Zusammenpressen von C so lange, dis die ganze Leitung sicher mit dem zu untersuchenden Gase gefüllt ist. Dieses geschieht am bequemsten in der Art, daß man mit der linken Hand C zusammenpreßt, dann mit dem Daumen der rechten Hand den Röhrenausax r schließt und nun durch Deffnen der linken Hand den Ballen ausblähen läßt, den Daumen lüstet, C wieder zusammenpreßt u. s. w., die der Zweck erreicht ist. Nun stellt man den Hahn c wieder wagerecht, öffnet den Duetschhahn von s und senkt die Flasche L, so daß sich die Bürette A mit dem zu untersuchenden Rauchgase die zum Nullpunkt ansstüllt, woraus c durch Viertelbrehung nach links wieder geschlossen wird. Das Gas ist jest zwischen den 4 Glashähnen und der Wassersäule in A eingeschlossen.

Zur Bestimmung der Kohlensäure öffnet man den Hahn von D und hebt L mit der linken Hand, so daß beim Deffnen des Quetschhahnes auf s mit der rechten Hand das Gas in die Flasche D übertritt, senkt L wieder, dis die Kalislauge in D etwa zur Schlauchverbindung unter m reicht und treibt das Gas noch einmal durch Heben von L in das Kaligesäß. Durch Senken der Flasche L und vorsichtiges Deffnen des Quetschhahnes läßt man nun die Kalilauge wieder dis zur Marke m aufsteigen, schließt den Glashahn, öffnet den Quetschhahn, hält die

<sup>1)</sup> Es empfiehlt sich, diese Operation zunächft mit reinem Wasser einzuüben und erst dann die Absorptionsslüssigkeiten einzufüllen.

Flasche L so neben die Bürette, daß das Wasser in beiden Gefäßen gleich hoch steht, schließt den Quetschhahn wieder und liest endlich das zurückgebliebene Gasvolum ab. Der Stand des Sperrwassers giebt direct den Procentgehalt des untersuchten Gases an Kohlensäure. In gleicher Weise läßt man das Gas in das Gefäß E zwei- die dreimal übertreten, die keine Bolumabnahme mehr erfolgt; die Ablesung nach der erfolgten Einstellung giebt die Menge der Kohlensäure und des Sauerstoffes zusammengenommen, während durch gleiche Behandlung des Gases in dem Gefäße F außerdent noch das Kohlenoryd absorbirt wird.

Fig. 204.

Ift so die Analyse beendet, so stellt man den Hahn o wieder wagrecht, hebt L, öffnet den Quetschhahn und läßt bas Wasser in der Bürette dis auf 100 auf steigen, stellt o wieder senkrecht, süllt mittels C die Leitung mit dem zu unter suchenden Gase und nimmt eine neue Probe. Ist wie gewöhnlich kein Rohsensoryd vorhanden, so kann man bei einiger Uebung alle 4 dis 5 Minuten eine dis auf Fünstelprocent genaue Analyse aussühren. Wird die Absorption nach 100 bis 200 Analysen träge, so entleert man mittels eines kleinen Hebers die Gesäße, spult mit destillirtem Wasser nach und füllt sie von Neuem mit Kalisauge, Pyrogallat und Aupserchlorür.

Sollte durch Unachtsamkeit die Absorptionsssüssseit in das Hahnrohr steigen, so hebt man die Flasche L, öffnet den Quetschhahn und spült so durch das destillirte Wasser die Lösung in das Gefäß zurück. Selingt dieses nicht ganz, so zieht man den Schlauch a von Hahn c ab, giebt letzterem eine halbe Umdrehung und läßt durch Heben von L so lange Wasser durch das Hahnrohr und den Hahn c ablaufen (die übrigen sind geschlossen), die dasselbe völlig rein ist. Wurde dabei das Sperrwasser in der Bürette unrein, so muß es erneuert werden.

Da die Rauchgase der gewöhnlichen Feuerungsanlagen nur selten Kohlenoryd enthalten, so habe ich, um den Apparat sür Reisezwecke noch bequemer zu machen, das Lösungsgefäß sür Kohlenoryd fortgelassen und die übrigen Theile etwas verstleinert, wie Fig. 204 andeutet. Der Apparat ist jetzt nur 40 cm hoch, 20 cm breit und so leicht, daß man ihn bequem selbst auf weitere Strecken in der Hand tragen kann (S. 207). Die Aussührung der Untersuchung geschieht in derselben Weise wie mit dem größeren Apparat 1).

## Ansführung der Untersuchung von Berbrennungsgasen.

Die Feuergase bestehen außer Stickstoff, welcher sich stets als Rest ergiebt, wesenslich aus Kohlensäure und Sauerstoff; Rohlenoryd, Wasserstoff und Kohlenswasserstoffe finden sich in nennenswerther Menge meist nur bei mangelhafter Construction oder schlechter Wartung der Feuerungsanlage bezw. bei ungenügendem Luftzutritte. Minder wichtig sind Schwesligsäure und Schweselsäure (vgl. S. 216), wie Versasser durch Untersuchung der Gase aus Ultramarinösen 2), Dampstesselssenungen 3), Ziegelösen 4), Potascheösen 5), Sodaösen 6), Stubenösen 7), Cupolsösen 8), Puddelösen 9), Locomotiven 10), Retortenösen 11) u. a. gezeigt hat.

Nach Bunsen (S. 193) geschieht die Bestimmung der Kohlensäure durch eine an einen Platindraht gegossene Aetstalikugel 12), welche so wasserhaltig

<sup>1)</sup> Universitätsmechaniter W. Apel in Göttingen liesert den großen Apparat, Fig. 202, für 65 Mt., den kleinen, Fig. 203, für 45 Mt. — 2) Dingl. Journ. 221, 468. — 5) Dingl. Journ. 229, 130; 232, 336; 242, 40; Wagner's Jahresber. 1881, 1047. — 4) Dingl. Journ. 228, 432. — 5) Dingl. Journ. 229, 446. — 6) Dingl. Journ. 234, 306; Wagner's Jahresber. 1880, 274. — 7) Dingl. Journ. 230, 322; 233, 133. — 8) Dingl. Journ. 231, 38 u. 470. — 9) Wagner's Jahresber. 1881, 35. — 10) Dingl. Journ. 241, 449; Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1881, 1050. — 11) Dingl. Journ. 232, 527.

<sup>12)</sup> Bur Herstellung solcher Rugeln senkt man den mit einer kleinen Umbiegung versehenen Platindraht senkrecht in eine gewöhnliche eiserne Rugelform und gießt das geschmolzene Kali ein. Die zur Einführung saurer Kupferchlorürlösung, Schwefelsaure, pprogallussaurem Kalium u. dergl. erforderlichen Kokstugeln werden aus einem sein pulverisirten Gemenge von ungefähr 1 Thl. setter, möglichst schwefelkies freier Steinkohle und 2 Thln. Koks angesertigt. Man schüttet diese Masse um den Platinsdraht in die noch mit ihrem Einguscanal versehene Rugelform und erhigt die letztere langsam dis zum stärkeren Rothglühen. Wird die Masse zu porös oder noch nicht hinlänglich sest, so tränkt man die zuvor über 100° erhigte Rugel mit concentrirtem Zuckersprup oder mit Steinkohlentheer und glüht sie darauf in der ossenen Flamme einer

ist, daß sie noch Einbrücke vom Nagel annimmt, und die man zuvor an der Oberfläche mit etwas Wasser befeuchtet.

Hat man in Gasgemengen neben Kohlensäure noch Sauerstoff und Stickstoff zu ermitteln, so wird die erstere im Absorptionsrohre bestimmt und das rückständige Gasgemenge in ein Berbrennungseudionieter übergefüllt, um die Berpuffung mit Wasserstoff in einem Raume vornehmen zu können, bessen Wände nicht mit Aeskali beschmust sind, da durch dessen Gegenwart die Spannkraft des Wasserdampses im seucht gemessenen Gase verändert werden wilrde. Gebieten es die Umstände, die Bersuche in einem und demselben Eudiometer auszusühren, so kann man den Sauerstoff durch Papiers oder Kokstugeln mit phrogallussaurem Kali nach Absorption der Kohlensäure bestimmen (S. 193). Dann aber ist es unumgänglich nothwendig, das rückständige Stickstoffvolumen durch eine Kalikugel noch vor der Ablesung zu trocknen.

Enthält das zu untersuchende Gas nach Absorption der Kohlensäure so wenig Sauerstoff, daß nach Zulassung von Wasserstoff (S. 192) auf 100 Thle. nicht brennbares Gas weniger als 25 Thle. brennbares Gas kommen, so sindet oft nur eine ungenügende oder gar keine Verbrennung beim Durchschlagen des Funkens statt. Man läßt dann so viel Knallgas zutreten, daß dieser Grenzwerth erreicht wird. Verbindet man nach Vunsen zu diesem Zwecke die in zehnsach verdünnte Schweselsäure eintauchenden Platinplatten a (Fig. 205) durch die Platindrähte d mit den Polen einer galvanischen Vatterie, so erhält man einen gleichmäßigen Strom von Knallgas. Nachdem die Gasentwicklung einige Minuten gedauert hat, um alle Luft auszutreiben und die verdünnte Schweselssäure mit Wasserstoff und Sauerstoff zu sättigen, wird eine entsprechende Wenge Knallgas durch bei d eingesührte Schweselssäure getrocknet oder durch Wasser gewaschen in das Eudiometer eingesührt, und verschwindet hier bei der Verbrennung

Glasbläserlampe noch einmal start aus. Vor dem Gebrauche müssen solche Rugeln mit Säure ausgezogen werden, um die darin möglicherweise vorhandenen Metalle und Schweselmetalle zu entsernen. Statt der Roksmasse ist es oft vortheilhaft, Papiermaché anzuwenden, das man aus Löschpapier bereitet und um den Platindraht in eine noch mit Einguscanal versehene Augelform stampst oder prest; Sppskugeln lassen sich eben-falls anwenden.

<sup>1)</sup> Obgleich das ganze Bolumen solcher Augeln gewöhnlich kaum mehr als einen Theilstrich der Absorptionsröhre einzunehmen braucht, so kann doch die an der Obersstäcke haftende atmosphärische Luft leicht einen Fehler von 0,05 bis 0,1 Theilstrichen zur Folge haben. Um diesen übrigens schon verschwindend kleinen Fehler noch mehr zu verringern, taucht man die zuvor beseuchtete, zwischen Zeigesinger, Daumen und Mittelsinger gehaltene Augel unter das Quecksilber, streist die Luft mit den Fingern nach dem Drahte hin ab und läßt diesen zwischen Daumen und Zeigesinger emporgleiten, dis die Augel unter dem Quecksilber an der Wandung des Absorptionsrohres zum Borschein kommt. Erscheint sie nur an einem Pünktchen sichtbar, so kann man sie dis in das Gas emporschieben; ist sie dagegen mit einer größeren Luftblase umzgeben, so zieht man sie zurück, um die Operation von Reuem zu wiederholen. Bei dem Entsernen der Augel aus dem Gase zieht man sie stoßweise unter das Queckssilber, dis sie ebenfalls an der Glaswandung nur an einem kleinen Pünktchen erkennzbar ist.

völlig, wie Bunfen 1) gezeigt bat. Der Cylinder o wird zur Ausgleichung

ber Temperatur paffend mit Altohol angefüllt.

Um schließlich zu sehen, ob ein Gas außer Stickftoff überhaupt Sauerstoff ober ein brennbares Gas enthält, ermittelt man nach Bunsen zuerst, ob bas Gas an und für sich entzündlich ist, indem man einen elektrischen Funken durch ein gemessenes Bolumen besselben schlagen läßt. Findet keine Entzündung statt, so folgt baraus, daß keine größeren Mengen eines brennbaren Gases neben Sauerstoff dem Stickgase beigemengt sind. Es werden nun auf 100 Bol. des Gases ungefähr 30 Bol. Knallgas zugelassen und die Berbrennung bewirkt. Ber-

Fig. 205.

ändert sich dadurch bas ansängliche Gasvolumen nicht, so ist mit Sicherheit anzunehmen, baß überhaupt tein Sauerstoff neben einem brennbaren Bestandtheile vorhanden war. Um sodann zu sehen, ob Sauerstoff ohne ein brennbares Gas vorhanden ist, fügt man Wasserstoff und so viel Knallgas hinzu, daß das ansängliche Volumen nebst dem zugesetzten Wasserstoff sich zu dem Knall-

<sup>1)</sup> Bunfen: Gasometrische Methoden, S. 78. Zwar beobachtete Schuller (Ann. d. Phys. [1882], 15, 289) bei der Explosion von Anallgas die Bildung von Wassersstoffsuperoxyd, Dopere (Ann. chim. phys. [3], 28, 18) bei der Elettrolyse ein nicht völlig normales Anallgas, Andere hierbei die Bildung von Wasserstoffsuperoxyd. Bei Innehaltung der erwähnten Vorsichtsmaßregeln ist diese Fehlerquelle verschwindend llein oder gar nicht vorhanden.

gas wieberum ungefähr wie 100: 30 verhält. Erhält man nach der Explosion das ursprüngliche Gas nebst dem zugesetzen Wasserstoff unverändert wieder, so beweist dies die Abwesenheit des Sauerstoffs, und es ist nur noch zu ermitteln, ob keine Spuren brennbarer Bestandtheile zugegen sind. Dies geschieht durch Bersbrennung des Gasgemenges mit überschüssiger atmosphärischer Luft bekannter Zusammensetzung oder Sauerstoff, welchen man in einem solchen Berhältnisse hinzusügt, daß das aus dem zugesetzen Wasserstoff und dem Sauerstoff hervorzgehende Knallgas gegen die übrigen nicht verbrennlichen Gase sich dem Bolumen nach wie 25 dis 60 zu 100 verhält 1). Entsprechen 2/3 des dei der Explosion dieses Gemenges verschwundenen Gases genau dem zugesetzten Wasserstoffe, so kann man das untersuchte Gas als reinen Sticksoff betrachten. Da Feuergase salt immer überschüssissen Sauerstoff enthalten, so ist diese letztere Prüfung nur in den seltensten Fällen ersorderlich.

Bur Bestimmung des Kohlenorydes führt man nach Absorption ber Rohlensäure und des Sauerstoffes durch Kali und Phrogallol eine Papiertugel (S. 251) in das Bunsen'sche Megrohr (S. 188) ein, welche mit einer sauren Lösung von Rupferchlorur 2) getränkt ist und entfernt bann mittelft einer Ralitugel die Salzsäuredämpfe. Genauer wird bas Kohlenoryd badurch bestimmt, daß man zu dem von Rohlensäure und Sauerstoff befreiten Base Sauerstoff zutreten läßt, bann, ba ber Gehalt ber Feuergase an Rohlenoryd fast immer sehr gering ift, zur Erzielung einer vollständigen Berbrennung (S. 252) etwa 25 Proc. des Gesammtvolumens elektrolytisches Knallgas (S. 253), worauf man bas Gasgemisch burch einen Funken entzündet 3), darauf nach Ausgleich der Temperatur Contraction und Kohlensäure bestimmt. Unter Zugrundelegung der S. 238 erörterten Berechnung erhält man gleichzeitig ben etwaigen Gehalt ber Gase an Wasserstoff und Kohlenwasserstoffen. Hat sich bei ber Explosion keine Rohlenfäure gebildet, war somit kein Kohlenoryd ober Methan vorhanden, so beträgt ber Gehalt an Wasserstoff 2/3 ber bei ber Explosion eingetretenen Contraction.

<sup>1)</sup> Enthält das Gas nämlich mehr als 64 Vol. brennbares Gas auf 100 Vol. nicht brennbares, so entsteht die doppelte Gefahr, daß der Apparat in Folge der heftigen Explosion zertrümmert werden (welche man bei Benugung des Apparates S. 239 dadurch wesentlich vermindern kann, daß man bei zu erwartender heftiger Explosion das Gas durch Senken der Flasche L ausdehnt), und daß sich mit einem Theile Stickstoff Salpetersäure bilden kann. In diesem Falle muß eine entsprechende Menge überschüssiger Luft bekannter Zusammensetzung oder Stickstoff zugesetzt werden.

<sup>2)</sup> Unter Umständen ist zu berücksichtigen, daß Kupferchlorür in saurer Lösung auch Sauerstoff, Acetylen, Allylen und Aethylen absorbirt, in ammoniakalischer Lösung zwar das Quecksilber weniger verunreinigt, sonst aber ähnlich wie die saure Lösung wirkt und auch Kohlenwasserstoffe der Formel Cn H2n verschluckt.

<sup>8)</sup> H. B. Dixon fand, daß Kohlenoryd und Sauerstoff durch den elektrischen Funken nicht explodiren, wenn das Gasgemisch völlig trocken ist, daß aber das seuchte Gemisch leicht verbrennt (Rep. of the Brit. Assoc. Swansea 1880, 503). Bötsch bestreitet diese Angabe, führt sie auf zu geringen Druck zurück und zeigt, daß die Assinität des Kohlenoryds zum Sauerstoff bei der Erplosion mit der Temperatur wächst (Liebig's Ann. [1882] 210, 207).

Die Darstellung des hierzu erforderlichen Sauerstoffes geschieht nach Bunsen in kleinen, 6 bis 10 ccm fassenden Retorten (Fig. 206), welche man

Fig. 206.

halb mit getrocknetem, gepulvertem, chlorsaurem Kalium füllt, worauf man die Mündung des Ableitungsrohres bei a etwas auswärts biegt, die atmosphärische Luft durch eine rasche Sauerstoffentwicklung austreibt und den Sauerstoff nun unmittelbar in das Eudiometer leitet, doch soll die Sauerstoffmenge den zweis dis dreissachen Betrag des zu bestimmenden Kohlenorydes und Wasserstoffes nicht wesentlich übersteigen. In Ersmangelung solcher Retorten verwendet man kurze Reagirs

gläschen, in welche man das Gasableitungsrohr mittelst durchbohrten Korkes einsetzt und welche noch den Vortheil haben, daß das Kaliumchlorat in Krystallen

verwendet werden kann, die Röhren aber wiederholt brauchbar sind.

Dieses Versahren von Bunsen zeichnet sich durch große Genauigkeit aus, erfordert aber wegen der langsamen Absorption und des Temperaturausgleiches viel Zeit und einen besonders günstig gelegenen Arbeitsraum. Der vom Versasser verwendete Apparat (Fig. 196, S. 239) gestattet dagegen die genaue Untersuchung eines derartigen Gasgemisches in etwa einer Stunde und in jedem Laboratorium, da die Temperaturen sehr rasch durch das die Meßröhre umgebende Wasser ausgeglichen werden und die Absorptionen schnell vor sich gehen.).

Zu weitaus den meisten Untersuchungen, namentlich zu allen Betriebscontrolen genügt es vollständig, an Ort und Stelle mittelst der Apparate Fig. 203
oder Fig. 204 in der S. 250 erörterten Weise den Gehalt der Feuergase an

Rohlensäure und Sauerstoff zu bestimmen, bei geringem Sauerstoffgehalt und ansscheinend mangelhafter Berbrennung auch das Rohlenoryd. Die Bestimmung von Wasserstoff und Kohlenwasserstoff nach Orsat (S. 245), Coquillion (S. 247), welcher neuerdings?) statt Palladium auch Platindraht anwendet, sowie nach dem ähnlichen Bersahren von Bunte³) muß Verfasser für die Untersuchung von Feuergasen als werthlos bezeichnen, da die unvermeidlichen Versuchssehler größer sind als die Mengen dieser Gase, welche (mit seltenen Ausnahmen) in Versbrennungsgasen überhaupt vorkommen, eine falsche Analyse aber besser unterbleibt. Wo daher die Untersuchung der Feuergase auf Wasserstoff und Kohlenwasserstoffe

überhaupt erforderlich erscheint, oder wo es auf völlige Genauigkeit bezw. auch der übrigen Bestandtheile ankommt, schmilzt man von Zeit zu Zeit Proben ein (S. 222) und prüft in eben besprochener Weise über Quecksilber.

Zur sicheren Beurtheilung der Feuerung ist zunächst die Kenntniß des Brennwerthes der verwendeten Brennstoffe erforderlich. —

Um nun zunächst eine Durchschnittsprobe der verwendeten Brennstoffe zu erhalten, kann das Verfahren von Scheurer=Restner (S. 105) zweckmäßiger Weise dahin geändert werden, daß von jedem Karren der zugeführten Kohlen

<sup>1)</sup> Rachdem ich den Apparat nunmehr seit zwei Jahren benutze, ziehe ich ihn allen anderen vor. — 2) Compt. rend. 87, 795; 88, 1204. — 3) Dingl. Journ. (1878) 228, \*529.

eine Schaufel voll in eine mit Deckel versehene Kiste geworfen wird. Rach Beensbigung des Versuches werden diese Kohlen zerschlagen, gut gemischt, in erwähnster Weise 4 bis 5 cm hoch ausgebreitet, wiederholt in 4 Theile zerlegt und von zwei gegenüber liegenden Dreieden eine Durchschnittsprobe von etwa 2 kg in eine gut zu verschließende Flasche gefüllt. Für genauere Untersuchung empsiehtt es sich auch von der zurückgelegten Hälfte in gleicher Weise eine Durchschnittsprobe zu nehmen und diese getrennt zu untersuchen. Da in der Regel während dieser Probenahme bereits ein Wasserverlust zu befürchten ist, so werden von Zeit zu Zeit kleinere Durchschnittsproben von etwa 50 g in vorher gewogenen Probegläschen mit Glasstopfen gefüllt, um zur Wasserbestimmung zu dienen. Eine 44,01 Proc. Wasser enthaltende Braunkohle hatte z. B. nach 24 Stunden bei 180 und 50 Proc. Luftseuchtigkeit in offener Schale bereits 9,03 Proc. Wasser verloren. Die Untersuchung der Brennstoffe geschieht in der S. 107 die 127 erörterten Weise.

Enthält nun der fragliche Brennstoff c Proc. Kohlenstoff, h Proc. Wassersstoff, s Proc. Schwefel, o Proc. Sauerstoff und w Proc. Wasser, so erfordert 1 kg Kohle:

$$\frac{2,667\ c + 8\ h + s - o}{100}$$
 Kilogramm, 
$$\frac{2,667\ c + 8\ h + s - o}{100\times 1,43}$$
 Cubikmeter Sauerstoff, 
$$\frac{2,667\ c + 8\ h + s - o}{21\times 143}$$
 Cubikmeter atmosphärische Luft  $(L)$ 

oder

ober

zur vollständigen Verbrennung (wenn dieselbe 21 Proc. Sauerstoff enthält (vgl. S. 196).

Der Brennwerth wird für praktische Zwecke noch fast immer auf Grund der Elementaranalyse nach der Dulong'schen Formel berechnet. Biele 1) ver- wenden hierzu die einfache Formel:

$$W=rac{8000\ c\ +\ 34\ 500\ (h\ -\ ^{1/_{8}\ o})}{100},$$
 ober auch  $W=rac{8000\ c\ +\ 34\ 462\ (h\ -\ ^{1/_{8}\ o})}{100}.$ 

Andere 2) berücksichtigen das hygrostopische Wasser, z. B.:

$$W = \frac{8000 c + 34400 (h - \frac{1}{8} o) - 637 w}{100}.$$

<sup>1)</sup> W. Avenarius: Chemisch=technische Analyse. Braunschweig 1882, S. 32. — 2) E. Kopp: Bolley's Handbuch der chemisch=technischen Untersuchungen. Leipzig 1876, S. 533.

F. Schwackhöfer 1) führt in den Brennstoffanalysen den Sauerstoff nicht als solchen, sondern mit Wasserstoff verbunden als "chemisch gebundenes Wasser" auf, für welches die latente Wärme ebenfalls in Abzug gebracht wird, so daß sich unter Beibehaltung der hier gewählten Bezeichnungen die Formel ergiebt:

$$W = \frac{8080 c + 34462 (h - \frac{1}{8} o) - 637 (w + \frac{9}{8} o)}{100}.$$

Wieder Andere stellen die Verdampfungswärme des gesammten, bei der Versbrennung gebildeten Wassers in Rechnung und zwar B. Kerl<sup>2</sup>) mit 540 W.-E., Ferrini<sup>3</sup>) mit 600 (abgerundet statt 637) und C. A. M. Balling<sup>4</sup>) sogar mit 652 W.-E. (für 150°), so daß nach Ferrini:

$$W = \frac{8100 c + 34500 h - 600 (w + 9 h)}{100},$$

nach Balling aber:

$$W = \frac{8080 c + 34462 (h - \frac{1}{8} o) - 652 (w + 9 h)}{100}.$$

L. Gruner 5) führt aus, daß, wenn der feste Kohlenstoff 8080 B.-E. giebt, dem vergasten Kohlenstoffe, entsprechend dem Welter'schen Gesetze 6), 11 214 B.-E. zukommen, so daß der seiner Ansicht nach wenig condensirte Kohlenstoff der Steinstohlen mehr Wärme erzeugen milse, als der reine Kohlenstoff aus Holzschle. Andererseits müsse man für den im festen Zustande besindlichen Wasserstoff der Steinkohle eine niedrigere Zahl als 34 462 B.-E. wählen, weil diese für den gassörmigen Wasserstoff gelte. Er schlägt daher vor, für den Kohlenstoff der Steinkohlen 9000 B.-E., für den Wasserstoff 30 000 B.-E. einzusehen, und empsiehlt zur Beurtheilung der Kohlen die sogenannte Immediatanalyse, da die Heizkraft der Kohlen mit der Menge des bei der Destillation zurückleibenden sesten Kohlenstoffes zu- und abnehme. In derselben Weise [8080 — (2 × 2473)] berechnet auch Rankine die Vergasungswärme des Kohlenstoffes zu 3134 B.-E.

Sehr ähnlich ist der Vorschlag von Hilt?) und Cornut, die Kokesaussbeute zu bestimmen und dann den Brennwerth der Kohle zu berechnen nach:

$$W = \frac{8080 c_f + 11214 c_v + 34462 h}{100},$$

worin c, den festen, cv den flüchtigen Kohlenstoff bedeutet. Hierbei ist völlig

<sup>1)</sup> Bericht des von der niederösterreichischen Gewerbekammer eingesetzen Comité zur Berathung über eine in Wien zu errichtende Versuchsanstalt für die Erprobung des Heizwerthes von Brennstossen. Redigirt von C. Völdner, Wien 1880, S. 11 und 47. — 2) B. Kerl und Stohmann: Technische Chemie, Braunschweig 1876, Vd. 3, S. 867. — 3) R. Ferrini: Technologie der Wärme, Feuerungsanlagen u. s. w. Unter Mitwirtung des Verfassers aus dem Italienischen von M. Schröter (Jena 1878), S. 135. — 4) C. A. M. Valling: Metallurgische Chemie, Vonn 1882, S. 224. — 5) Ann. des Mines (1873) 2, 511; 4, 169; Wagner's Jahresber. d. chem. Technol. 1874, 1023; Dingl. Journ. (1874) 213, 70, 242, 430. — 6) Vergl. Dingl. Journ. (1876) 220, 182; (1868) 189, 44. — 7) Zeitschr. d. Vereins deutscher Ingenieure 1875, S. 290.

übersehen, daß die Vergasung des Kohlenstoffes doch Wärme erfordert hat, so daß die Verechnung nach dieser Formel (abgesehen von der zu hohen Zahl für Wasserstoff) zu hohe Werthe giebt.

Zunächst ist bei der Berechnung der Kohlenanalysen die Bereinigung des Sauerstoffes mit der entsprechenden Menge Wasserstoff als "chemisch gebundenes Wasser" entschieden falsch. Denn wenn der Sauerstoff bereits mit Wasserstoff zu Wasser verbunden vorhanden wäre, so müßte dieses bei der Destillation der Brennstoffe als solches entweichen. Thatsächlich enthält aber Steinkohlengas (S. 287) eine große Menge von Kohlensäure und Kohlenoryd, Holzgas i) sogar bis 64 Proc. Kohlensäure und 31 Proc. Kohlenoryd, das beim schwachen Ershisen von Braunkohlen erhaltene Gas etwa 60 Proc. Kohlensäure und 20 Proc. Kohlenoryd, so daß der Sauerstoff dem Kohlenstoff offenbar näher steht als dem Wasserstoff und daher besser getrennt angegeben wird.

Für den Brennwerth des Kohlenstoffs wird man, dis weitere Bestimmungen vorliegen, den Werth von 8080 nach Favre und Silbermann?) beisbehalten oder den von Scheurer-Kestner?) gefundenen von 8103 W.-E. beziehentlich abgerundet 8100 W.-E. und liegt keine Veranlassung vor, auf die Gruner'sche Hypothese einzugehen.

Für Wasserstoff fanden Favre und Silbermann (a. a. D. S. 399) in sechs Versuchen 34 340 bis 34 576, im Mittel 34 462 W.-E., J. Thomsen 4) 34 180 W.-E., Berthelot 5) 34 600 W.-E., C. v. Than 6) 33 982 W.-E., Schuller und Wartha 7) 34 126 W.-E., im Mittel 34 266 W.-E. Neuer-bings hat Than 8) die genauer ermittelten Werthe umgerechnet unter Annahme der specifischen Wärme des Wassers bei 15° als Einheit:

		Bei c Bolumen	conftante bezieh.	em Druck	
Rağ	Than	. 33 822 3	W.=E.	34 218	W.=E.
	Andrews			34 230	
	Thomsen	. 33 810		34 297	
27	Favre und Silbermann	. 33 746		34 154	
n	Shuller und Wartha	. 33 791		34 199	
	•		Mittel	34 220	WE.

Der wahrscheinliche Werth für die Verbrennungswärme des Wasserstoffes zu slüssigem Wasser ist danach 34 220 W.-E. Thatsächlich entweicht nun aber das Wasser aus unseren Feuerungen als Wasserdamps, so daß man 9 × 637 in Abzug bringen muß, wenn die Gase mit 100° entweichen, somit 34 220 — 5733 — 28 487 W.-E. Dann aber darf man den durch die höhere specifische Wärnse der Rauchgase bewirkten Verkust für das hygrostopische und das bei der Verbren-nung gebildete Wasser erst von 100° an rechnen. Bequemer für die spätere

<sup>1)</sup> Wagner's Jahresber. 1880, 417. — 2) Ann. d. chim. phys. (1852) 34, 411 bis 424. Ihre erste Versuchsreihe ergab 8035 bis 8113, die sechs letzten Versuche 8070 bis 8089 W.-E. — 8) Compt. rend. (1868) 67, 661. — 4) Pogg. Ann. (1873) 148, 375. — 5) Compt. rend. (1880) 90, 1241. — 6) Bericht. deutsch. chem. Gesellsch. 1877, 947, 2141. — 7) Ann. d. Phys. (1877) 2, 359. — 8) Chem. Centralbl. 1881, 828.

Berlustberechnung ist es, bei einer mittleren Lufttemperatur von  $T=20^{\circ}$  nach Regnault<sup>1</sup>) 613 W.=E., ober was wohl richtiger erscheint, da die Gase bei Dampstesselseuerungen mit über  $100^{\circ}$  entweichen,  $637-(80\times0.4805)=599$  oder abgerundet 600 W.=E., somit  $34\,220-5400=28\,820$  oder rund  $28\,800$  W.=E. als Brennwerth des Wasserstoffes in Rechnung zu setzen. Die Berechnung der latenten Siedewärme auch für das aus dem sogenannten gebundenen Wasserstoffe gebildete Wasser halte ich nicht für angebracht.

Der Schwefel ist in der Kohle theils als Schwefelkies, theils in organischer Berbindung vorhanden; er verbrennt theils zu Schwefligsäure, theils aber zu Schwefelsäure, so daß man wohl den Mittelwerth 2500 W.=E. einsetzen darf.

Es ergiebt fich banach die Formel:

$$W = \frac{8100 c + 28800 (h - \frac{1}{8} o) + 2500 s - 600 w}{100}.$$

Ob es richtiger ist, für gewisse Brennstoffe den Brennwerth des gesammten Wasserstoffs in Rechnung zu setzen, oder den Sauerstoff als mit Kohlenstoff vers bunden, somit:

$$W = \frac{8100 c + 28800 h + 2500 s - 600 w}{100}$$

ober

$$\frac{8100(c-\frac{3}{8}o)+28800h+2500s-600w}{100},$$

mussen weitere Forschungen ergeben. Böllig zutreffende Resultate sind durch diese Berechnungen natürlich nicht zu erreichen, da wir es in den Brennstoffen nicht mit einem Semisch von festem Kohlenstoff, gassörmigen Wasserstoff und Sauerstoff, sondern mit chemischen Berbindungen zu thun haben, die zur Zeit noch unbekannt sind. Für praktische Zwecke wird man jedoch vorläusig damit zufrieden sein, oder aber sich auf calorimetrische Bestimmungen einrichten müssen (S. \*160). —

Die Dauer der Bersuche darf nicht zu kurz bemessen werden; eine Beurstheilung der Feuerung läßt sich meist in 3 bis 4 Stunden erreichen, ein Bersdampfungsversuch am Dampftessel z. B. sollte aber mindestens 10 Stunden dauern.

Die Temperatur der abziehenden Rauchgase wird mittelst 75 cm bis 1 m langer Thermometer [womöglich solcher mit Stickstoffsüllung 2)] bestimmt, welche in den Rauchcanal vor dem Schieber so eingesetzt werden, daß die Quecksilberstugel sich möglichst mitten im Gasstrome besindet. Die Ablesungen erfolgen so oft (oder halb so oft) als Gasproben genommen werden. Haben die Rauchgase eine Temperatur von über 360°, so ist die Bedienung der Feuerung entsprechend zu ändern, oder es sind die S. 48 und 61 beschriebenen Phrometer zu verwenden.

<sup>1)</sup> Regnault: Mémoires de l'Académie (1847) 21, 635. — 2) Universitätss mechaniker 28. Apel in Göttingen liefert 75 cm lange Thermometer für 5,50 Mk., 1 m lange mit Stickstoffsüllung für 12 Mk.

Zur Untersuchung der Rauchgase werden während des ganzen Bersuches in gleichmäßigen Zwischenräumen stündlich 5 bis 6 Gasproben durch ein luftdicht im Fuchs neben dem Thermometer eingesetztes Glasrohr, dessen untere Mündung möglichst mitten in den Gasstrom reicht, entnommen und deren Gehalt an Kohlenstäure und Sauerstoff bestimmt (S. 248), sowie auf etwaigen Gehalt an Kohlensornd geprüft. Enthalten die Rauchgase nennenswerthe Mengen von Kohlenornd was meist nur bei mangelhaften Feuerungen der Fall ist —, so ist die Bestienung der Feuerung entsprechend zu ändern, oder aber es sind Gasproben einzuschmelzen und im Laboratorium auf ihren Gehalt an Kohlenornd, Wasserdoss und Kohlenwasserstoff zu prüfen (S. 222 und 239). Ferner wird stündlich der Feuchtigseitsgehalt (S. 172) und die Temperatur der in die Feuerung tretenden Luft mittelst eines vor strahlender Wärme geschützten Thermometers bestimmt. Von den erhaltenen Resultaten wird das arithmetische Mittel genommen und den solgenden Verechnungen zu Grunde gelegt.

Ergab die Gasanalyse k Proc. Kohlensäure, o Proc. Sauerstoff und n Proc. Stickstoff, so ist das Verhältniß der gebrauchten Luftmenge zu der theoretisch erforderlichen, wenn die Verbrennungsluft x Proc. Sauerstoff und x Proc. Stickstoff enthält:

$$v = \frac{x}{x - (zo:n)}$$
 oder  $\frac{n}{n - (zo:x)}$  bezieh.  $\frac{21}{21 - (79o:n)}$ 

bei 21 Proc. Sauerstoff; 1 kg der Kohle mit c Proc. Kohlenstoff 1) giebt  $=1,854\,c:100=K\,\mathrm{cbm}$  Kohlensäure (von  $0^{\circ}$  und  $760\,\mathrm{mm}$ ),  $Ko:k=0\,\mathrm{cbm}$  Sauerstoff und  $Kn:k=N\,\mathrm{cbm}$  Stickstoff. Die Menge w des in den Rauchgasen enthaltenen Wasserdampses wird berechnet aus dem Wassergehalt der Kohle (w:100), dem durch Verbrennung des Wasserstoffes gebildeten  $(0,09\,h)$  und dem in der Verbrennungsluft enthaltenen  $(vLf; vgl. S. 183)^2$ ). Die Gesammtmenge der Verbrennungsgase von 1 kg Kohle ist somit:

$$\frac{11/_3 c}{100} + 1,430 O + 1,257 N + \frac{2s}{100} + w_1$$
 Kilogramm,

ober

$$K + \frac{K(o+n)}{k} + \frac{2s}{286,4} + \frac{w_1}{0,805}$$
 Kubikmeter von 0° und 760 mm.

Enthalten die Rauchgase Kohlenoryd und Kohlenwasserstoff, so ist zu berücksichtigen, daß nach den Formeln  $C+O_2=CO_2$ , C+O=CO und  $C+2H_2=CH_4$  je 1 cbm dieser Gase 0,5395 kg Kohlenstoff enthält  $^3$ ). Ergab nun die Analyse k Proc. Kohlensäure, d Proc. Kohlenoryd, m Proc.

<sup>1)</sup> Nach Abzug des etwaigen Sehaltes der Asche an unverbranntem Kohlenstoff. — 2) Statt vL wird man oft hinreichend genau K+O+N nehmen, welcher Ausdruck wegen des beim Verbrennen des Wasserstoffes verschwundenen Sauerstoffes meist etwas kleiner ist als vL. — 8) 1 kg Kohle giebt  $44:(12\times 1,9781)=1,8537~\mathrm{chm}$  Kohlensäure. Dieselbe Jahl wird erhalten, wenn für Kohlenstoff  $11,97~\mathrm{und}$  sür Sauerstoff  $15,96~\mathrm{geset}$  wird (vgl. Wagner's Jahresber. 1881, 379), solglich enthält  $1~\mathrm{chm}$   $1:1,8537=0,5395~\mathrm{kg}$  Kohlenstoff.

Methan (CH<sub>4</sub>), h Proc. Wasserstoff, o Proc. Sauerstoff und n Proc. Stickstoff, sowie in 1 cbm r kg Kohlenstoff als Ruß, so enthält 1 cbm dieser Gase  $= \frac{1}{100} (k + d + m) 0.5395 + r$  kg Kohlenstoff und 1 kg Kohle giebt = 0.01 c : [0.01 (k + d + m) 0.5395 + r] = G Kubikmeter trockene Gase, darin:

$$rac{G\,k}{100}=K$$
 Kubikmeter Kohlensäure,  $rac{Kd}{k}$  ober  $rac{G\,d}{100}$  Kohlenoryd,  $rac{G\,m}{100}$  Methan,  $rac{G\,h}{100}$  Wasserstoff,  $rac{G\,o}{100}$  Sauerstoff und  $rac{G\,n}{100}$  Stickstoff.

Schwesligsäure (bezieh. Schweselsäure) und Wasserdampf werden wie vorhin berechnet. Das Gewicht dieser Gase findet sich leicht mit Hülfe der kleinen Tabelle auf S. 139.

Der Brennwerth des Kohlenorydes ist nach Favre und Silbermann 1)
2389 bis 2417, im Mittel 2403 B.-E., nach Thomsen 2) = 68370: 28
= 2442 B.-E., nach Berthelot 3) = 68300: 28 = 2439 B.-E., im
Wittel somit 2428 B.-E. Der Brennwerth des Methans ist nach Favre
und Silbermann (a. a. D. S. 427) = 13063 B.-E., nach Thomsen
= 213530: 16 = 13346 B.-E., nach Berthelot = 213500: 16
= 13344 B.-E., im Mittel 13251 B.-E., bezogen auf slüssiges Basser. Run
giebt 1 kg Methan 2,25 kg Basser, so daß unter Zugrundelegung von 20° Luste
temperatur 1350 B.-E. abzuziehen sind und nur 11900 B.-E. gerechnet werden
dürsen. Somit ergeben sich die Brennwerthe:

	Bildung flüffigem bei (	Waffer	Bildung Wasserd bei 2	ampf	Gewicht von 1 cbm
	1 kg	cbm	1 kg	cbm	
Rohlenogyd (CO)	. 2428	3058 <b>W.:E.</b>	2 428	3058 <b>W.</b> .=E.	1,2593 kg
Methan (CH4)	. 13 251	9481	11 900	8514	0,7155
Wasserstoff	. 34 220	<b>3060</b>	<b>2</b> 8 800	<b>2580</b>	0,0896

Der Verlust durch unvollkommene Verbrennung ergiebt sich aus dem Brennwerthe der unverbrannten Kohle in den Herdrückständen und dem der etwaigen brennbaren Bestandtheile (Kohlenoryd, Methan, Wasserstoff, Ruß) der Rauchgase.

Ein Beispiel möge diese Berechnungen erläutern. Die verwendete Kohle bestehe aus:

Rohlenstoff	•	•	•	•	•	•	•	•		•	80	Proc.
Wasserstoff												·
Sauerstoff	•	•	•	•	•	•	•	•		•	8	
Stidstoff.	•		•	•	•	•	•	•	•	•	1	
Schwefel .	•	•	•		•	•	•	•	•	•	<b>2</b>	
Wasser	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	3	
Asche	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2	
									-		100	

<sup>1)</sup> Ann. de chim. phys. (1852) 34, 405. — 2) Bericht. deutsch. chem. Gesellsch. 1880, 1321, 1805, 2320. — 3) Wagner's Jahresber. 1880, 922.

So ist der Brennwerth nach der S. 259 entwickelten Formel:

$$W = \frac{8100 \times 80 + 28800 (4 - \frac{8}{8}) + 2500 \times 2 - 600 \times 3}{100} = 7376 \, \mathfrak{B}.56.$$

1 kg dieser Rohle erfordert

$$\frac{8/_3 \times 80 + 8 \times 4 + 2 - 8}{100} = 2,393 \,\mathrm{kg}$$
 oder 1,673 cbm Sauerstoff,

**fomit** 

$$\frac{\frac{8}{3} \times 80 + 8 \times 4 + 2 - 8}{1,43 \times 21} = 7,97 \text{ cbm } \text{ Luft,}$$

wenn dieselbe 21 Proc. Sauerstoff enthielt.

Die Untersuchung der Rauchgase ergebe zunächst im Durchschnitt 3200 und:

Rohlenfäure		•		•	•	•	•	•		15	Proc.
Sauerstoff .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	5	
Stidftoff										80	

Die äußere Luft habe  $20^\circ$  und sei mit Wasserdampf gesättigt, so daß f=0.017 (S. 183), die Asche enthalte zu vernachlässigende Mengen unversbrannter Kohle. Dann ergab 1 kg Kohle  $1.854\times0.8=1.483$  cbm Kohlenssäure, 0.494 cbm Sauerstoff und 7.909 cbm Stickstoff, zusammen 9.886 cbm trockener Gase; dieselbe Zahl wird nach der Formel  $c:(k\times0.5395)$  ober  $80:(15\times0.5395)$  erhalten. Das Verhältniß der gebrauchten zur theoretisch erforderlichen Lustmenge ist v=1.31. Die Menge des Wasserdampses ist  $0.03+0.36+(7.97\times1.31\times0.017)=0.567$  kg =0.705 cbm. Der Wärmeverlust beträgt somit für 1 kg Kohle:

	$\mathbf{cbm}$	(	32	0 -	!	20) 💢 🤄	5pe	cif	. 2	B.		Wärmeverlust
Rohlenfäure	1,483	•	•	•	•	138,9	•		•		•	206 WE.
Sauerstoff	-											
Stidftoff	7,909	•	•		•	91,9	•	•	•	•	•	<b>727</b>
Schwestigfäure	0,014	•	•	•	•	133,4	•	•	•	•	•	${f 2}$
Wasserdampf	0,705	•	•	•	•	116,0	•	•	•	•	•	<b>82</b>
<del></del>	10,605			_								1063 ₩. <b></b> €.

somit 14,3 Proc. des Gesammtbrennwerthes. Für die trockenen Rauchgase allein ergeben sich 980 W.-E., bei Annahme einer mittleren specisischen Wärme von 0,307, wie Bunte (S. 165) annimmt, aber nur 910 W.-E., während auf den meist nicht berücksichtigten Wasserdampf der Verbrennungsluft 25 W.-E. entfallen. Ich kann mich daher zur Annahme derartiger Näherungswerthe nicht entschließen, welche nur den Zweck haben, nach einem 8 dis 10 stündigen Heizversuche bei der Berechnung der Resultate einige Minuten Zeit zu ersparen, dasilr aber etwa 10 Proc. des Gesammtverlustes betragende Rechnungssehler zu begehen. Der Berlust durch die Schwesligsäure der Rauchgase dagegen ist so klein, daß er um so eher vernachlässigt werden kann, als diese gewöhnlich mit der Kohlensäure zusammen bestimmt wird. Die mit der Temperatur steigende

specifische Wärme der Kohlensäure ist aber zu berücksichtigen (S. 143), da Le Chatelier 1) neuerdings wieder bestätigt hat, daß die specifische Wärme der Kohlensäure und des Wasserdampses bei 2000 fast doppelt so groß ist, als bei 2000.

Hätte man den Brennwerth der Kohle auf flüssiges Wasser von 0° besrechnet, somit:

$$W = 8100 \times 0.8 + 34220 \times 0.03 + 2500 \times 0.02 = 7557$$
 \$3.56.,

so ergiebt die Berluftberechnung für Wasser:

$$(0.03 + 0.36) 637 \dots = 248 \mathfrak{B}.5\mathfrak{E}.$$
 $0.39 \times 220 \times 0.4805 \dots = 41$ 
 $(7.97 \times 1.31 \times 0.017) \times (300 \times 0.4805) = 25$ 
 $= 314 \mathfrak{B}.5\mathfrak{E}.$ 

wenn man auch die latente Wärme für das aus dem sogenannten gebundenen Wasserstoff gebildete Wasser in Rechnung sett. Geschieht dies nicht, so ist der Berlust um  $0.09 \times 600 = 54$  W.-E. geringer, beträgt somit nur 260 W.-E. Rach der ersten Rechnung bleibt demnach ein nutbarer Rest von 7376 - 1063 = 6313 W.-E., nach der letzteren von 7557 - 1241 = 6316 W.-E.; der Unterschied erklärt sich aus den Abrundungen der Rechnung, sowie aus der der letzteren Rechnung zu Grunde liegenden Annahme, daß die Kohle  $0^{\circ}$  habe.

Bei sonst gleichen Versuchsbedingungen ergebe die Untersuchung der Rauchgase einer schlechten Feuerung in 1 cbm 0,0011 kg Kohlenstoff als Ruß und:

Rohlenfäure	•		•	•	•		•	•	•	•	15 y	1	
Rohlensäure Rohlenozyd	•		•	•	•	•		•	•	•	4	20	Proc.
Rohlenwaffer	fto	Ħ	•	•	•	•	•	•		•	1		•
Wafferftoff .													
Sauerstoff .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2		
Stidstoff													

Filtr je 100 kg Kohlen seien 2,5 kg Herdrückstände mit 20 Proc. unverbranntem Kohlenstoff erhalten, so daß von 1 kg Kohle statt 0,80 nur 0,795 kg Kohlenstoff in die Rauchgase übergegangen sind und 1 kg Kohle = 0,795:  $[0,2\times0,5395+0,0011]=7,294$  obm trockene Rauchgase gegeben hat und darin 1,094 obm Kohlensäure, 0,292 obm Kohlensyd, 0,073 obm Westhan, 0,073 obm Wasserstoff, 0,146 obm Sauerstoff, 5,616 obm Stickstoff und 0,008 kg Ruß. 1 Liter Methan enthält 2 Liter Wasserstoff, es entweichen somit 0,219 Liter oder 0,02 kg, also die Hälfte des Wasserstoffs unverbrannt, so daß die Rauchgase nur 0,37 kg oder 0,46 obm Wasserstoffs unverbrannt, so daß die Kauchgase nur 0,37 kg oder 0,46 obm Wasserstamps enthalten und sich durch die höhere Temperatur der Gase ein Wärmeverlust ergiebt von:

<sup>1)</sup> Compt. rend. (1881) 93, 1014.

### Untersuchung bon

							cbm	(	32	0 -	_	20) 🗙	6	pe	cif.	Ð	9,	5	Barmeberluft .
Roblenfaure							1,094					139							152 W.Æ.
Rohlenozyd																			
Methan .		,			•		0,073	÷		•		127			ь				9
Wafferftoff							0,073			٠		92			•				7
Sauerftoff							•												
Stickstoff .	٠		•			•	5,616			٠		92	4	٠		•			517
Waffer				,	•	٠	0,46	•		٠	٠	116			٠	•		•	53
																			779 ¥3.≠€.

Der Wärmeverluft burch unvolltommene Berbrennung ergiebt fich für 1 kg

										ebm		kg			Brennwerth
Rohlenogyb										0,292		0,368			893 WE.
Methan .										0,073		0,052		٠	620
Wafferstoff			•	•	•			•		0,078		0,0065			187
Ջաβ												-			65
Roblenftoff	þe	Į,	Øе	rb:	rüc	tft	ān	þе	٠	_	•	0,005	•		40
															1805 ₩.≠€.

Als Beispiel einer ausgeführten Rauchgasanalyse möge bie Untersuchung einer Dampflesselfeuerung näher erörtert werben, bei welcher gleichzeitig festzustellen

Fig. 207.

war, welchen Werth eine sogenannte Rauchverbrennungsvorrichtung hatte. Dies selbe ist, wie die drei Figuren 207 bis 209 zeigen, bei einem Einslamms rohrlessel als Vorseuerung ausgesührt. Die von der Thur d aus in den Schacht A eingesüllten Kohlen werden hier vorgewärmt, theilweise entgast, rutschen dann zu beiden Seiten auf dem schrägen Rost och herunter, um hier und auf den wagestechten Rosten der von d aus zugänglichen Brennkammern B völlig zu verdrennen. Die durch die Dessnung e angesaugte Luft umzieht die Wandungen der Brennkammern B, erhipt sich weiter in den Zwischenräumen der beiden in einander gesteckten Chamotteröhren C und mischt sich dei a mit den durchziehenden Feuergasen, um hierdurch eine völlige Verbrennung der Rauchgase zu erzielen.

Nachdem Berfasser zunächst durch Borversuche sestgestellt hatte, daß bei einer Schieberöffnung S von 24 cm die Rauchgase im Durchschnitt mit 6,1 Proc.

Fig. 208,

Rohlensäure und 245°, bei 11 cm Schiebersöffnung mit 11,7 Proc. Kohlensäure und 215°, bei 9 cm Schieberöffnung aber im Durchschnitt mit 14,2 Proc. Kohlensäure und 201° entwichen, wurde wenige Tage später eine längere Versuchsereihe ausgessührt, deren Resultate in nachfolgender Tabelle zusammengestellt sind. Die Temperatur t der abziehenden Kauchgase wurde bei p mit einem 75 cm langen Queckssilberthermometer mit Sticksoffsüllung, die Temperatur T am Ende des ersten Zuges mit einem durch das Schausoch s einsgesilhrten neuen Graphitpyrometer von

Steinle und Hartung (S. 11) beflimmt. Die Gase wurden bei p angesaugt, zur Bergleichung auch bei g burch ein eingesenktes Porzellanrohr zeit-

Fig. 209.

weilig Proben entnommen und an Ort und Stelle mittelst des Apparates Fig. 204 in der S. 250 erörterten Weise untersucht. Da die Analysen übereinsstimmten, so waren die Sase hinreichend gemischt, gleichzeitig ergab sich hierdurch, daß das Mauerwerk gut gedichtet war, da sonst der Sauerstoffgehalt der Gase bei p größer, der Kohlensäuregehalt entsprechend kleiner gewesen wäre als bei g. Da die abziehenden Rauchgase rauchstei waren und hinreichend Sauerstoff entshielten, so war vorauszusehen, daß keine neunenswerthen Mengen Kohlenoryd und Wasserstoff vorhanden sein konnten, doch wurde, als der Sauerstoffgehalt sehr gering war, eine Probe eingeschmolzen (S. 222) und mit dem Apparate Fig. 196 untersucht. Um ferner die Wirkung der Luftzusuhr bei e sestzustellen, wurden zeitweilig Proben von den Luftaustrittsöffnungen bei a durch ein Porzellauroht nentnommen. Die Untersuchung ergab:

•	obe= hme	Roblenfäure	Sauerstoff	Stidfloff	T	t	Bemerkungen
Uhr	Min.						
8	<b>55</b>	14,3	5,1	80,6	640	231	Lufttemp. 23°, 1 cbm Luft enthält 16,5 g Wasser.
9		12,1	7,7	80,2			Schieberftellung S 9 bis 10 cm.
	5	9,9	10,0	80,1			
10	5	14,3	5,2	80,5	565	202	
	10	14,8	4,6	80,6			
	20	15,4	3,8	80,8	561	205	
	30	14,5	4,9	80,6			
	40	14,6	4,9	80,5	568	208	
	<b>50</b>	13,6	6,1	80,3			
11		13,9	5,6	80,5	562	204	Lufttemp. 240, 1 cbm Luft enthält 16,1 g Waffer.
	10	13,9	5,8	80,3			
	15	14,0	5,3	80,7			
	20	15,9	3,8	80,3			) min re
	<b>25</b>	14,0	5,4	80,6			Born bei n.
	40	14,9	4,8	80,3	<b>5</b> 08	206	Luftzufuhr e verftopft.
	<b>50</b>	13,9	5,7	80,4			
12		12,4	7,0	80,6	545	206	
	10	5,5	14,6	79,9			Während des Ausschladens.
	15	6,2	13,7	80,1	!		
	<b>30</b>	8,4	11,6	80,0			
	45	12,2	7,7	80,1	610	218	Luftzufuhr wieder geöffnet.
1		12,2	7,5	80,3	580	209	
	20	14,8	5,0	80,2	<b>540</b>	<b>20</b> 8	
	<b>30</b>	14,1	5,3	80,6			
	40	12,9	6,5	80,6			
	<b>50</b>	12,2	7,3	80,5	520	201	
2		14,6	4,6	80,8			Lufttemp. 24,50, 1cbm Luft enthält 15,4 g Wasser.
	10	13,6	5,8	80,6			
	20	13,1	6,3	80,6	552	204	
	<b>30</b>	14,2	5,4	80,4			
	<b>50</b>	13,3	6,0	80,7			
3		13,4	6,1	80,5	580	218	
		13,0	6,6	80,4	5640	2090	Mittel.

Eine Durchschnittsprobe der zur Heizung des Kessels verwendeten west= fälischen Nußkohlen (Shamrock) bestand aus:

Rohlenstoff	. 85,14
Wafferstoff	
Schwefel, flüchtig	
Sowefel in der Ajche	. Spur
Sauerstoff und Stickstoff	. 6,20
Waffer	. 1,06
Alde	. 1,94
<del></del>	100,00

entsprechend einem Brennwerthe von rund 8000 Barmeeinheiten.

Der Durchschnitt obiger 32 Einzelproben 1) ergibt somit für 1 kg Kohle

						$\mathbf{cbm}$	bm 185×Spec. Wärme²)							)	Wärmeverluft					
Rohlenfäure		•		•	•	1,58	•	•	•	•	•	81,23	•	•			•	128	W.=E.	
Sauerstoff	•	•	•	•	•	0,80	•	•	•			57,56	•	•	•	•	•	<b>46</b>		
Stidstoff .	•	•	•	•	•	9,77	•	•	•	•	•	<b>56,68</b>	•	•	•	•	•	<b>554</b>		
Wasser	•	•	•	•	•	0,77	•	•	•	•	•	71,54	•	•	•	•	•	<b>55</b>		
						12,92		•										783	W.=E.	

Für je 1 kg Kohle entwichen demnach durchschnittlich 12,92 cbm Bersbrennungsgase mit 783 Wärmeeinheiten, entsprechend einem Wärmeverlust von 9,8 Proc. (vgl. S. 146). Eine spätere Bersuchsreihe ergab im Wesentlichen dasselbe Resultat. Eine dem Rohre g entnommene Probe bestand (über Queckssilber untersucht) aus:

<sup>1)</sup> Zur bequemen Berechnung des Wärmeverlustes möge als Nachtrag zu S. 144 eine Zusammenstellung der specif. Wärme der Gase berechnet auf 1 cbm derselben folgen:

	Specif. Wärme	Gewicht von 1 cbm	Specif. Wärme von 1 cbm
Rohlensäure (CO2) von 10 bis 1500.	0,20914	1,9781 k	0,4137
• • •	0,21564	•	0,4265
<b>250</b> .	0,22197	-	0,4391
300 .	0,22812		0,4512
<b>350</b> .	0,23409		0,4631
Rohlenoryd	0,2450	1,2593	0,3084
Sauerstoff		1,4303	0,3111
Stidftoff		1,2566	0,3064
Wasserstoff		0,0896	0,3054
Wasserbampf	•	0,8048	0,3867
Methylwafferstoff (CH4)		0,7155	0,4243
Schwefligsäure	. 0,15531	2,8640	0,4448

<sup>2) 2090</sup> weniger 240 Lufttemperatur.

#### Generatorgafe.

Roblenjäure						16,59
Roblenogyd						
Sauerftoff .	,				٠	2,80
Wafferftoff						
Stickftoff .			٠	•		80,61
						100,00

Brennbare Gase waren bemnach trop des geringen Lustliberschusses hier nicht nachweisdar; dieses günstige Verhältniß ist wohl der theilweisen Entgasung im Fillschacht, sowie dem Umstande zuzuschreiben, daß die Fenergase zunächst durch das glühende Chamotterohr hindurchgehen mitssen, bevor sie mit adtühlenden Kesselslächen zusammenkommen. Dem entsprechend war auch die Rußbildung bei beiden Resseln gering, so daß aus dem Schornsteine nur dann schwarzer Rauch entstieg, wenn der Heizer aus dem Kohlenschachte eine größere Menge nicht genügend erhipter Kohlen auf den Planrost in B niederstieß. Die complicirte Lustzusührung bei a dagegen erwies sich, wie vorauszusehen war, nach obigen Analysen als zweckos, da das Verschließen derselben ohne nachweisdaren Einsluß auf die Rauchgase war.

Bei ber Untersuchung von Feuerungsanlagen ift auch oft die Zugstärke zu messen. Hierzu verwendet Verfasser seit Jahren ein U-Rohr, welches zur Ersteichterung bes Ablesens mittelst kleiner Messingbligel a (Fig. 210) auf das 1 cm

· Fig. 210.

bide Brett A befestigt ift. Sinter bem Robre BD ift in einem 4 mm tiefen Ausschnitte n ein fleiner Dafftab mit Millimetertheilung mittelft bes Knopfes o verschiebbar eine Beim Gebrauch wirb bas Rohr etwa gur Balfte mit gefarbtem Baffer gefüllt, bann bas Brett mittelft ameier unten und oben eingeschraubter Defen an eine Banb, bei einzelnen Untersuchungen auch einfach an ben Apparat für Rauchgasanalyfen (G. 249) befeftigt und mittelft bes Rnopfes o ber Dafftab fo verichoben, bag ber Mullpunkt genau mit bem unteren Menistus ber Fliffigfeit in beiben Schenkeln - wie in Fig. 210 - jufammen-Run wird ber Schenkel D mittelft Gummiftopfen und Gladrohr ober Gummifchlauch mit bem Schotufteine verbunden und ber Sobenunterschied beider Fluffigfeitsfäulen abgelesen. Da hier feine Luft hindurchgesaugt wird, fo fann man mittelft biefer fleinen Borrichtung felbft auf

größere Entfernungen bin burch Einschaltung eines engen Bleirohres ober Gummischlauches die Zugftarte meffen. Durch Lösen der Berbindung kann man sich sederzeit von der Richtigkeit der Angaben Uberzeugen. — Audere Zugmesser sollen später besprochen werden.

Generatorgase merben in ber S. 239 besprochenen Beise untersucht, ober aber wie Leuchtaas.

## Untersuchung von Leuchtgas.

Bei ber Untersuchung bee Leuchtgafes tommen für ben prattifchen Betrieb namentlich fpecififches Gewicht, Roblenfaure, Ammoniat und Schwefel in Frage, während Bafferftoff und bie Rohlen-Ծւց. 211. mafferftoffe feltener bestimmt werben.

Ъ

Specififches Gewicht. R. Bunfen 1) finbet bas fpecififche Bewicht bon Gafen burch Bestimmung ihrer Musftrömungegeschwindigfeit aus enger Deffnung in bunner Platte; bas Bewicht zweier Gafe verhalt fich bann wie die Quabrate ihrer Ausftrömungszeiten.

Schilling 2) hat biefes Berfahren babin vereinfacht, bag er eine chlindrifche Glasröhre A (Fig. 210) bon 40 mm innerem Durchmeffer und 45 cm Lange verwendet, beren aufgetitteter Deffingbedel bas Ginftrömungerohr a, Ausströmungerohr b und ein Thermometer tragt. Das Ausströmungerohr b ift 12 mm weit und oben mit einem Platinblech gefchloffen, welches in ber Mitte eine feine Deffnung bat. Der 125 mm weite außere Enlinder wird mit fo viel Baffer verfeben, bag biefes nach Bullung bes inneren Rohres A mit Luft ober Gas bis ju einer Darte in der Rähe bes oberen Randes reicht.

Man taucht nun junadift ben mit atmofpharischer Luft gefüllten Enlinder A in das mit ber erforbers lichen Menge Waffer gefüllte Gefäß B, öffnet ben Sahn bes Abflugrohres b, fo bag bie Luft aus ber Deffnung in ber Platinplatte entweicht. Gobald das Waffer im Ch-

<sup>194;</sup> Wagner's Jahrebber. b. dem. Technolog 1859, 667; Schilling: Danbbuch b. Steintohlengasbeleuchtung, G. 99.

<sup>1)</sup> Bunjen: Gafometrifche Methoben, G. 185. - 2) Dingl. Journ. (1860) 155,

linder A die untere Marke C trifft, beobachtet man mittelst Secundenuhr die Zeit, welche erforderlich ist, dis das Wasser dis zur oberen Marke C aufgestiegen ist. Nun wird der langsam in die Höhe gehobene Chlinder A durch Rohr a mit Leuchtgas gefüllt und nach Oeffnen des Rohres b durch Senken das Gas wieder ausgetrieben. Ist so durch mehrmaliges Füllen und Entleeren die atmosphärische Luft entsernt, so süllt man mit dem zu untersuchenden Gase und bestimmt die Ausströmungszeit wie bei der Luft. Die Ausströmungszeit der atmosphärischen Luft habe z. B. 285, die des Gases aber 209 Secunden betragen, so ist das specifische Gewicht des Gases 2092: 2852 — 0,538.

Der Apparat ist zur Zeit wohl am meisten im Gebrauch und sür praktische Zwecke auch ausreichend. A. Wagner 1) hält denselben zwar nicht sür zuverslässig, ob aber das von ihm angegebene mit seiner Ausströmungsöffnung versehene U-Rohr, sowie der ähnliche Apparat von Plettner 2) bessere Resultate geben, sei dahingestellt. Noch weniger empfehlenswerth erscheint der ähnliche Apparat von Schinz 3), etwas umständlich der dem Bunsen'schen ähnliche, mit elektrischer Auslösung versehene von De Negri<sup>4</sup>).

Recknagel 5) bestimmt das specifische Gewicht durch den Druckunterschied einer 2 m langen Säule von Luft und Gas auf eine Wassersäule. Weit genauer ist das Verfahren von Edelmann 6), welcher diesen Druckunterschied mittelst eines Prismas mißt, es ist jedoch nur in wohl eingerichteten Laboratorien aussführbar.

Pernot?) füllt die zu vergleichenden Gase in das Metallgesäß eines Richolson'schen Aräometers, um dadurch das Gewicht derselben zu bestimmen. Lipowiß berwendet hierzu an einer Wage hängende Blechchlinder. Verfasser zieht hiersür einen Glasapparat vor, und zwar der leichteren Füllung wegen einen an beiden Seiten ausgezogenen, mit Glashähnen versehenen dünnwandigen Cyslinder (Fig. 212). Ein solcher faßt z. B. 116,3 cc (durch Ausmessen mit Wasser oder Quecksilber bestimmt) und wiegt bei 22,9° und 752 mm mit trockener Luft gefüllt 55,821 g, somit, da nach S. 189 und 191 9):

$$\frac{116,3.752}{760.[1+(0,00366.22,9)]}=106,2,$$

und da 1 Liter atmosphärische Luft bei 0° und 760 mm 1293,6 mg wiegt, 106,2 cc baher 137,4 mg, das Gefäß leer 55,6836 g. Dasselbe Gefäß mit Leuchtgas gefüllt (zu welchem Zwecke man den oberen Ansatz des senkrechtstehenden

<sup>1)</sup> Dingl. Journ. (1876) 221, \*139; Bayer. Ind. Gewerbebl. 1875, 287. — 2) Dingl. Journ. (1878) 229, \*537. — 8) Wagner's Jahresber. 1869, 744. — 4) Dingl. Journ. (1870) 199, \*182. — 5) Journ. f. Gasbel. 1877, 662; Dingl. Journ. 227, \*82. — 6) Wagner's Jahresber. d. chem. Technol. 1881, \*1023. — 7) Dingl. Journ. (1851) 119, 156. — 8) Dingl. Journ. (1860) 156, \*188. —

<sup>9)</sup>  $log \ 116,3$  = 2,06558 | 4,94180  $log \ 752$  = 2,87622 | 4,94180  $log \ 760$  = 2,88081 | 2,91577  $log \ V$  = 2,02603

Gefäßes mit der Gasleitung verbindet und nach völliger Verdrängung der Luft beide Hähne schließt) wog 55,7435 g, das Leuchtgas selbst somit 59,9 mg, das specisische Gewicht desselben war daher 0,4359. Das Verfahren ist genau und überall da zu empfehlen, wo eine analytische Wage zur Verfügung steht. Hat man das Gewicht des leeren trockenen Gefäßes festgestellt, so genügt für jede neue Bestimmung eine Wägung.

Rohlensäure. Wählert 1) läßt Kohlensäure und Schwefelwasserstoff durch Aegkali absorbiren, bestimmt dann in einer durch Ueberleiten über Braunstein von

Fig. 212.



Schwefelwasserstoff befreiten Probe in gleicher Weise die Kohlensäure und berechnet den Gehalt an beiden Gasen aus der Druckabnahme. Das Berfahren hat begreislicher Weise keinen Beisall gesunden. In entsprechender Weise absorbirt Dechelhäuser<sup>2</sup>) die Kohlensäure mit Kalilauge und berechnet den Kohlensäuregehalt ebenfalls aus der Abnahme der Spannung, während Küdorff<sup>3</sup>) die Kohlensäure mittelst Kalislauge in derselben Weise bestimmt, wie die Feuchtigkeit der Luft mit Schwefelsäure (S. 179). Da die Alkalilauge eine andere Tension als Wasser hat, so sind diese Versahren wenig empfehlenswerth.

Zur Bestimmung der Kohlensäure im ungereinigten Leuchtgase ist der Apparat Fig. 204 (S. 251), oder bei wissensschaftlich genauen Versuchen der Apparat Fig. 196 (S. 239) zu verwenden. Für gereinigtes Leuchtgas genügt zur Bestriebscontrole ebenfalls der Apparat Fig. 204, sonst ist das Versahren von Mohr (S. 200) oder Pettenkofer (S. 202), oder aber der Apparat Fig. 196 anzuwenden. Enthält hiers

bei das Gas meßbare Mengen von Schweselwasserstoff, so ist dieses vor der volumetrischen Bestimmung der Kohlensäure mittelst Kalilauge durch eine Lösung von essigsaurem Blei zu entfernen oder nach gesonderter Bestimmung (S. 274) entsprechend in Abzug zu bringen.

Ammoniak. Der Ammoniakgehalt des Leuchtgases ist meist nicht größer als hinter den Vorlagen 4 bis 10 g, hinter den Condensatoren 2 bis 4 g, hinter den Scrubbern 0,2 bis 0,6 g und im gereinigten Gase 0,01 bis 0,1 g im Cubikmeter; in England sind 0,114 g gesetzlich gestattet. Zur Bestimmung desselben leitet Houzeau<sup>4</sup>) das Gas durch mit Lackmus versetzte verdünnte Schweselsäure bis zur Neutralisation, Knublauch<sup>5</sup>) verwendet in gleicher Weise verdünnte Schweselsäure und Rosolsäure als Indicator. Das Versahren wird dadurch lästig, daß man während des Durchleitens des Gases durch die Säure den Vorgang sortwährend beobachten muß. Es ist daher vorzuziehen, überschüssige Säure anzuwenden und die nicht gesättigte zurückzutitriren.

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. analyt. Chem. 1868, 58. — 2) Journ. f. Gasbel. 1866, 339; Schilling: Handbuch, S. \*91. — 8) Poggend. Ann. 125, \*71; Wagner's Jahresber. 1865, 757. — 4) Compt. rend. 76, 52. — 5) Journ. f. Gasbel. 1881, \*153.

Man saugt bei ber Untersuchung von gereinigtem Gas etwa 100 Liter besselben burch 20 co Zehntelnormaloralsäure (6,3 g Drassäure im Liter), welche sich in einer kleinen Pettenkofer'schen Röhre (S. 200) oder einem sonstigen Absorptionsapparate besinden und titrirt die überschüssige Säure mit Zehntelastali und Dimethylanisinorange als Indicator zurück. 1 co der gesättigten Säure entspricht dann 1,7 mg Ammoniak. Bei Untersuchung von ungereinigtem Gas verwendet man 50 co Säure und je nach der erwarteten Ammoniakmenge 10 bis 20 Liter Gas.

F. Tieftrunt 1) sangt zur Beurtheilung der Scrubberthätigkeit 20 Liter Leuchtgas durch 4 co Zehntelnormalschwefelsäure und prüft mit Rosolfäure. Färbt sich die Flüssigkeit rosaroth, war die Säure somit gesättigt, so enthielten die 20 Liter Gas mindestens 6,8 mg, 1 cbm somit 0,34 g, welche Tieftrunt für die äußerste zulässige Grenze des Ammoniakgehaltes hinter den Scrubbern hält.

Fig. 213.

Bur Bestimmung bes Theeres vor und hinter den Scrubbern verwendet berselbe einen Glaschlinder a (Fig. 213), dessen im Dedel d besestigtes Eingangsrohr eg sechs slache Gloden aus dunnem Messingblech trägt, welche mit 1,5 mm weiten löchern versehen sind. Man sult das Gesäs halb mit Alsohol von 30 dis 35° Tr., besessigt den Deckel mittelst Klemmichrauben k und verbindet Rohr e unmittelbar mit der Entnahmestelle. Das Rohr f wird mit Watte gesüllt, der bei e damit verbundene Reiniger enthält unten Indianasaser und darüber eine Schicht m Nasenreinigungsmasse. Das bei p entweichende Gas geht durch eine Gasuhr, hinter welcher eine Bumpe das Ansaugen desselben bewirkt. Durch die Waschung wird das Gas seines Theerdampses dergestalt beraubt, daß die hinter dem Waschapparate a eingeschaltete Watte sich in vielen Fällen nicht im mindesten bräunt, was sie sonst in Berührung mit theerhaltigen

<sup>1)</sup> Journ. f. Gasbel. 1878, \*289; Winfler: Gasanalyje, G. \*52, 75 u. \*286.

Gasen sehr leicht thut. Nur wenn sehr viel Theer im Gase vorhanden, nimmt die Watte eine geringe Färbung an; man extrahirt sie in diesem Falle mit Schwefeltohlenstoff, um den mit fortgeriffenen Theer zur Lösung und Bestimmung zu bringen. Die erhaltene Lösung läßt man in einem gewogenen Gefäße bei gewöhnlicher Temperatur verdunften, wobei eine Mitverflüchtigung der vorhandenen leichtesten Dele eintritt. Erfahrungsmäßig beträgt das Gewicht der mitverflüchtigten Dele ein Drittel vom Gewicht des erhaltenen Rückstandes und um diesen Betrag hat man letteres zu vermehren. Uebrigens wird selten mehr als 0,5 Proc. der Gesammttheermenge in die Watte übergeführt und badurch ein Ausfall im Resultat hervorgebracht, der so gering ist, daß er nur ausnahmsweise in Rechnung gezogen zu werben braucht. In bem bunnen Weingeiste lösen sich anfangs übrigens auch noch andere Gasbestandtheile auf, entbinden sich aber baraus im weiteren Berlaufe der Operation wieder und zwar in dem Maße, als durch Condensation der im Rohgase enthaltenen Ammoniumverbindungen eine concentrirte Salzlösung entsteht. Sind dann 0,25 bis 0,5 cbm Gas hindurch= gesaugt, so wird der Theer auf einem Filter gesammelt und gewogen, ferner die Gewichtszunahme des Waschapparates bestimmt, um die Menge des Theeres zu erhalten, welcher an den Meffingglocken und Cylinderwandungen haftet. Tieftrunk fand so in 1 cbm Gas vor den Condensatoren 150 bis 200 g Theer, vor ben Scrubbern 25 bis 75 und hinter benfelben 0,5 bis 20 g Theer.

Schwefel sindet sich im Leuchtgase als Schwefelwasserstoff, Schwefelkohlensstoff, wahrscheinlich auch Kohlenoxysulfid.

Um zunächst Schwefelwasserstoff qualitativ nachzuweisen, leitet man das Gas durch einen Cylinder, in welchem ein mit essigsaurem Blei getränkter Papiersstreifen hängt, dessen Schwärzung die Gegenwart dieser Berunreinigung anzeigt.

Bur quantitativen Bestimmung will es H. Wurt 1) durch Kupfersulfat absorbiren. Er läßt das zu untersuchende Gas zunächst zur Bestimmung des Ammoniaks durch ein U=Rohr mit geschmolzenem saurem Kaliumsulfat gehen, dann durch ein Chlorcalciumrohr, um Wasser; durch ein Kohr mit krystallisirtem Kupfervitriol, um Schwefelwasserstoff; durch ein solches mit Natronkalk, um Kohlensäure, und schließlich durch eine ammoniakalische Lösung von Phrogallussäure, um den Sauerstoff zu lösen. Die Röhren werden vor und nach dem Durchsleiten von etwa 200 Liter Leuchtgas gewogen. Das Verfahren hat keinen Beifall gefunden.

Besser ist das Verfahren von Mohr 2), welcher das Leuchtgas durch Natronslauge streichen läßt, dann arsenigsaures Natrium zuset, mit Salzsäure überssättigt und das gefällte Schwefelarsen wiegt, oder aber das gebildete Schwefelsnatrium mit Zinklösung titrirt. A. Richter 3) schüttelt das Gas mit Ammoniakslüssigkeit und titrirt die Lösung mit schwefelsaurem Cadmium; um auch den Schwefelsohlenstoff als Schwefelwasserstoff zu erhalten, wird das Gas über erhitzten Kalk geleitet.

Journ. Franklin Inst. (1875) 69, 146, \*218; Americ. Chem. 1875, \*315. —
 Wohr: Titrirmethode, 4. Aufl. \*367 u. 450. — <sup>3</sup>) Dingl. Journ. (1867) 168, \*399.

Sijder, Brennftoffe.

Zur Nachweisung von Schwefelkohlenstoff leitet A. Bogel 1) das Gas durch alkoholische Kalilauge, verdunstet den Alkohol, säuert mit Essigsäure an und versetzt mit essigsaurem Kupfer, worauf ein gelber Niederschlag von xanthogensaurem Kupfer entsteht. Dasselbe Berfahren hat neuerdings Sloane 2) empfohlen. Bogel 3) leitet ferner das Gas über glühendes Kupferblech, löst das gebildete Schwefelkupfer in Salpetersäure und fällt mit Chlorbaryum. Herzog 4) leitet das Gas durch eine mit essigsaurem Blei versetzte Lösung von Ammoniak in absolutem Alkohol; Schwefelkohlenstoff giebt gelbrothe Färbung dis braunen Niederschlag.

Wird ferner nach L. Thompson 5) ein schwefelkohlenstoffhaltiges Leuchtgas durch eine alkalische Lösung von Chanquecksilber geleitet, so entsteht eine weiße Trübung, welche rasch durch Gelb, Braun und Grau in Schwarz übergeht; wird der Niederschlag, so lange er noch weiß ist, ausgewaschen und getrocknet, so explodirt er beim Erwärmen. Es scheint ein Gemisch einer schwefels und einer chanhaltigen Verbindung zu sein. Diese Chanverbindung, welche der Verfasser "Chanon" nennt, kann auch als Kupfersalz dargestellt werden, welches vielleicht als Ursache der beim Löthen alter Gasometer oft auftretenden Explosionen anzussehen ist. Läßt man den schwarzen Niederschlag stehen, so geht er in die scharlachsrothe Verbindung Hg Sz CH über.

Das empfindlichste Reagens auf Schwefelkohlenstoff im Leuchtgase ist Trisäthylphosphin, welches nach A. W. Hofmann ) damit rubinrothe Krystalle gibt. Genaue quantitative Bestimmung des Schwefelkohlenstoffes erscheint zur Zeit noch nicht ausführbar, überdem ist praktisch wichtig auch nur der Gehalt des Leuchtsgases an Gesammtschwefel, welcher beim Verbrennen desselben Schwefelsäure und nur zum geringen Theile Schwesligsäure gibt.

Zur Bestimmung bes Gesammtschwefels sührt Harcourt?) ben Schwefelsohlenstoff über erhittes Platin, wodurch derselbe unter Abscheidung von Kohlenstoff in Schwefelwasserstoff übergeführt wird, und so mit dem bereits vorhandenen zusammen colorimetrisch bestimmt werden kann. Zu diesem Zwecke werden von dem zu untersuchenden Leuchtgase stündlich etwa 14 Liter durch das mit platinirtem Bimöstein gefüllte, gelinde erhitte Gesäß p (Fig. 214), und dann durch das Bleiacetat enthaltende Gläschen g gesaugt. Das der angesaugten Gasmenge entsprechende, aus dem Aspirator A absließende Wasser wird im Chlinder C gesmessen. Um den Grad der Färbung, welche das durch die in g besindliche Bleislösung strömende Gas in Folge der Ausscheidung von Schweselblei hervordringt, messen zu können, stellt man neben g einen zweiten Chlinder g' auf, welcher eine bereits gefärdte Normalstüssissische nehme genau gleichen Inhalt und tragen eine Bapierschirm B an. Die Chlinder haben genau gleichen Inhalt und tragen eine

<sup>1)</sup> Ann. d. Chem. 86, 369; Wagner's Jahresber. 1860, 603. — 2) Chem. News (1881) 44, 221. — 8) Jahresber. d. chem. Technol. 1869, 762. — 4) Dingl. Journ. (1861), 159, 292; Jahresber. d. chem. Technol. 1860, 603. — 5) Chem. News (1878) 37, 95. — 6) Ann. d. Chem. 115, 293; Jahresber. d. chem. Technol. 1860, 603. — 7) Chem. News 1870, 307; Journ. of Gaslight 1876, \*883; Wagner's Jahresber. d. chem. Technol. 1871, 744; 1876, 1132.

Marte, bis zu der sie gesüllt werden. Die Normalflüssigkeit wird dem Apparate in versiegelten Flaschen beigegeben und nuß vor dem Gebrauche umgeschüttelt werden; sie ist derart bereitet, daß auf eine Cylinderfüllung 0,0187 g Schwefelblei, entsprechend 0,0025 g Schwefel, kommen. Man setzt das Durchleiten des Gases so lange fort, bis der Flüssigkeitsinhalt von g genau den Färbungsgrad

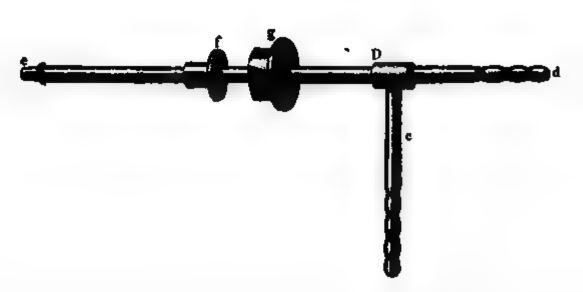
Fig. 214.

ber Musterstüssigkeit angenommen hat, und mißt hierauf bas in den Cylinder C ausgestoffene Wasser. El. Wintler i) empfiehlt als Bergleichsstüssseit eine Lösung von Natriumhydrocarbonat mit Nitroprussidnatrium und einer bestimmten Menge von Schwefelnatrium versest.

Da das leuchtgas auch Schwefelverbindungen enthalten tann, welche nicht durch platinirten Bimeftein in Schwefelwasserstoff übergeben, so ift dieses Bersfahren wohl als bequeme Betriebscontrole, aber nicht als genaue Bestimmung zu bezeichnen.

<sup>1)</sup> Wintler: Inbuftriegafe, S. 345.

Hofmann!) verbrannte bereits das Gas, orydirte die in einem Kühler verdichtete Flüssigkeit mit Chlor und fällte die gebildete Schwefelsaure mit Chlor-baryum. Brügelmann!) verbrannte dann das Gas im Sauerstoffstrome, absorbirte die gebildete Schwefelsaure durch Kall, löste in Sauren und fällte eben-falls mit Chlorbaryum. Graß!) verwendete hierzu ein etwa 400 co sassendes Glasgesäß C (Fig. 215) als Verbrennungsraum. Beim Beginn der Verbrennung wird der Daniell'sche Hahn D eingesührt, die Platte mit conischem Messing-stopsen f durch die übergreisende Schraube g luftdicht an die Messingsassung a angedrückt. Das zu verbrennende Gas wird durch das sich die sast Aus-Fig. 215.



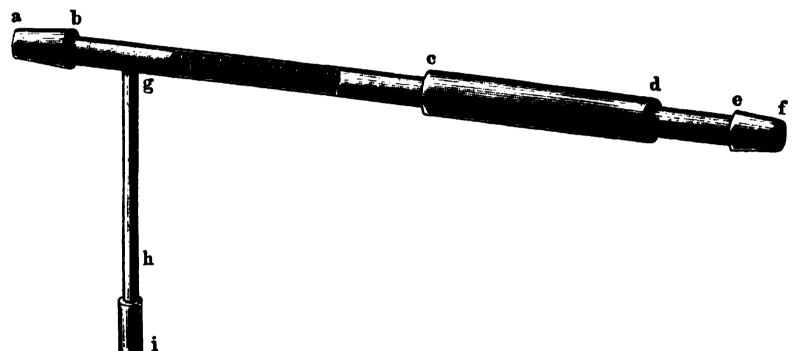
strömungsspize e fortsetzende Rohr d, der erforderliche Sauerstoff durch Rohr c zugeführt, während die Absorptionsapparate mit dem Rohre d verbunden werden. Der Apparat soll zunächst zur Bestimmung des Kohlenstoff und Wasserstoffs gehaltes des Leuchtgases dienen, ist aber auch zur Bestimmung des Schwefels verwendbar. In entsprechender Weise verbrennt Mixter d das Leuchtgas in einem großen mit Sauerstoff gefüllten Ballon und fällt die gebildete Schweselsaure als Baryumsulfat.

Balentin 3) leitet bas mit Luft gemischte Gas burch ein glübendes Platinrohr, beffen vorberes Ende mit Platindraht und Platinschwamm gefüllt ift, mab-

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Ann. b. Chem. 115, 293; Dingl. Journ. (1860) 158, 22. — <sup>2)</sup> Zeitschr. f. analpt. Chem. 1876, \*175; 1877, 24; Wagner's Jahresber. 1876, 1133. — <sup>8)</sup> Journ. f. praft. Chem. 102, \*257; Wagner's Jahresber. 1867, \*763. — <sup>4)</sup> Americ. Chem. Journ. 1880, 244. — <sup>5)</sup> Chem. News 1868, 89, 292.

rend das hintere erweiterte Ende den zur Absorption der gebildeten Schwefelsäure bienenden Natronkalt enthält, welcher in Säure gelöst und mit Chordaryum gefällt wird. F. Tieftrunkt) verwendet in gleicher Weise ein Platinrohr (Fig. 216). Der Rohrtheil ac dient zur Aufnahme der mit Platinschwamm gesfüllten Platinnetröhre, während die Erweiterung ca das Absorptionsmittel aufnimmt. An Stelle des von Valentin vorgeschlagenen Natronkalkes verwendet Tieftrunkt chemisch reine Potasche, weil ersterer aus keiner Bezugsquelle schwefelsäuresrei zu erhalten war. An die beiden Ansätze de des im Gasosen E (Fig. 217 a. f. S.) liegenden Platinrohres D sügt derselbe die Messingröhren C und F auf Trägern G, um dadurch schädlicher Wirkung der Wärme auf die Korks und Kautschukverbindungen vorzubeugen. Die Verbrennungsluft soll das 8s dis 10 sache vom Volum des Gases betragen beim Verbrennen von Leuchtgas aus westphälischen und schlessischen Kohlen, während man bei Gas aus englischen





Rohlen nicht wohl weniger als das 10 fache Luftvolumen anwenden darf. Weicht man von dem vorgeschriebenen Berhältnisse ab, so kann es vorkommen, daß nicht fämmtliche gebilbete Schwefelfäure zur Absorption gelangt. Aus biesem Grunde ist es nöthig, nicht allein bas zur Untersuchung gelangenbe Gas, sondern auch bie zu seiner Berbrennung dienende Luft zu messen. In Gasuhr A gelangt das Leuchtgas zur Messung und tritt von da durch einen Mikrometerhahn, der eine genaue Regelung seines Ausslusses gestattet, in den seitlichen Rohransatz der vorher zum Glühen erhitten Platinröhre ein. Hier trifft es mit dem Luftstrome zu= sammen, der durch das eine Ende bieser Röhre zugeführt wird. Die zuströmende Luft wird im Gaszähler  $oldsymbol{B}$  gemessen, geht hierauf durch den Waschthurm  $oldsymbol{J}$ , welcher mit Glasbroden gefüllt ift, über die alkalische Bleizuderlösung fließt und in welchem die in der Atmosphäre der Gasanstalten stets vorhandenen geringen Mengen Schwefelwasserstoff zurückgehalten werben, und gelangt endlich im Chlorcalciumcylinder K zur Trocknung. Beim Zusammentritt beiber Gase erfolgt nun in Gegenwart des glühenden Platinschwammes eine vollkommene Berbrennung, der Schwefelgehalt des Leuchtgases wird zu Schwefelsäure orydirt und diese von

<sup>1)</sup> Winkler: Industriegase, S. \*206.

ber eingeschalteten Pottaschenschicht volltommen aufgenommen. Um sich jedoch für jeden Fall zu vergewissern, daß keine Schweselsäure entweicht, wird an das Austrittsrohr F eine etwa 18 cm hohe, zu einem Drittel mit Wasser gestülte Wasserslasche H angesügt, in deren Inhalt sich bei normalem Gange der Bersbrennung nach Beendigung des Versuchs niemals Schweselsäure oder Schwesligssäure vorsinden darf. Das Ausgangsrohr dieser Flasche endlich steht durch einen Kautschutschlauch mit einem Finkener'schen Sauger in Verbindung, welcher in der Abbildung weggelassen worden ist.

Evans 1) faugt bie zur Berbrennung erforberliche Luft mittelft ber burch G regulirbaren Wafferstrahlluftpumpe F (Fig. 218) burch bie mit Kalilauge

Fig. 218.

halb gefüllte Flasche A und den Raum BB, in welchem das durch eine Gasuhr gemessene Leuchtgas in einem Bunfen'schen Brenner verbrannt wird. Die Berbreunungsgase treten in das durch Wasser gefühlte, etwa 50 mm weite, sich nach oben start verstüngende und schließlich nach unten spiralig gewundene Rohr B, dann in die Flasche C, welche Ammoniakslüssigkeit enthält. Um auch den letzten Rest der gebildeten Schweselsäure zurückzuhalten, gehen die Gase noch durch den mit beseuchteten Glasstüllen gestüllten Chlinder D und die leere Flasche E. Sind 3 bis 5 obm Gas verdrannt, so schließt man den Gashahn und die Pumpe F ab, spült den Inhalt der Borlagen C, D und E in einen Meßkolden, stült die zu einem bestimmten Bolumen auf, säuert einen abgemessenen Theil der Flüssig-

<sup>1)</sup> Wagner's Jahresber. f. dem. Tednol. 1863, \*720; Dingl. Journ. 171, \*127.

teit mit einem Gemisch aus 1 Thl. Salzfäure und 2 Thln. Salpeterfäure an, verdampft bis fast zur Trodne und fällt schließlich mit Chlorbaryum.

Wo man teine Wasserstrahllustpumpe zur Bersugung hat, ist bas Bersahren von Letheby!) vorzuziehen. Derselbe führt bas in der Gasuhr A (Fig. 218) gemessene Leuchtgas durch den Druckregulator B zum Brenner G. Unter demselben steht ein kleines Becherglas H mit concentrirter Ammoniaksüssseit, bedeckt mit einem Trichter J, welcher in ein Zinnröhrchen ausmündet, um der Flamme Ammoniakdämpse zuzusühren. Man zundet das Gas an, seht das Trichterrohr E auf, welches oben in den 350 mm langen und 112 mm weiten Glaschlinder C ragt. Hier verdichtet sich mit einem großen Theile des gebildeten Wassers das

Fig. 219.

schwefelsaure und schwesligsaure Ammonium, während die übrigen Gase durch Rohr D entweichen. Die weitere Behandlung der in C condensirten Flüssigkeit geschieht in derselben Weise wie bei Evans.

In ahnlicher Beife verbrennen Sabler und Sillimann 2) bas Leuchtgas mit Luft, bestimmen bann aber die gebildete Schweselfaure und Schwefligsaure allalimetrisch. Das Berfahren ist weniger genau.

Gereinigtes Leuchtgas enthält im Cubitmeter nicht felten nur 0,2 bis 0,4 g Gefammtschwefel; im Londoner Gas find 25 Grains für 100 Cubitfuß ober

<sup>1)</sup> Journ. f. Gasbel. 1863, \*353; 1871, \*24; Wagner's Jahresber. b. chem. Technol. 1863, \*720. — 2) Engineer (Muguft) 1877, \*101.

0,57 g im Cubikmeter gestattet. Dan muß daher zur Erlangung genauer Resulstate etwa 50 bis 100 Liter gereinigtes Gas verbrennen, so daß die Berfahren, welche Sauerstoffgas oder boch eine fortwährende Aufsicht erfordern, weniger bequem sind. Um nun auf möglichst einsache Weise zuverlässige Resultate zu erhalten, verwendet Verfasser den in Fig. 220 in 1/10 natürlicher Größe dargesstellten Apparat. Unter möglichster Bermeibung von Gummiverbindungen wird das genau gemessene Gas zu dem auf einer Holzs oder Kortplatte befestigten

Fig 220.

Glasrohre b geführt, über bessen Ausströmungsspitze ein weiteres Glasrohr e in einem einfachen Halter verschiebbar angebracht ift, so bag die

gange Borrichtung einen glafernen Bunfenbrenner barftellt. Die Gaszufuhr wirb fo geregelt, bag ftunblich 15 bis 20 Liter gur Berbrennung tommen. Ueber bem mehrfach rechtwinklig gebogenen Robre e ift ein fleines Tropfgefäß a mittelft eines Baltere befeftigt, aus welchem man eine unter Abfühlen bergestellte löfung von 2 Thin. fcmefelfaurefreiem Rali, etwa 10 Thle. Waffer und 1 Thl. Brom fo langfam eintropfen läßt, baß ftunblich etwa 2 com berfelben in bem Robre o herunterfließen, um auch bie letten Refte ber gebilbes ten Schwefelfaure unb

Schwestigsäure aus den aufsteigenden Berbrennungsgasen zu absorbiren. Sind
so etwa 100 Liter Gas verbrannt, so nimmt man die Rohre B und c ab, splitt dieselben mit etwas Wasser aus, bringt den Inhalt der Flasche A sammt Waschwasser in einem Becherglase zum Sieden, sänert mit Salz-

faure an und fällt mit Chlorbaryum. 233 Thle. schwefelsaures Baryum entfprechen 32 Thin. Gesammtschwefel.

Tabelle A.

Nr.		Schwere Rohlenwafferftoffe	Methan, CH,	Wasserstoff	Rohlenorph, CO	Rohlensaure, CO2	Stid ftoff	Sauerftoff	Die schweren Kohlenwassers flosse sind äquivalent C <sub>2</sub> H <sub>4</sub>
1	Engl. Gesellschaft in Frant- furt, Februar 1862	4,95	36,92	49,13	6,34		2,55	0,11	
2	Desgl., März 1862	4,66	36,87	49,22	4,76		3,97	0,52	<b>—</b>
3	Frankfurter Gesellschaft, Descember 1861	16,69	38,65	19,85	17,64	1,54	4,03	1,60	
4	Desgl., Januar 1862	18,53	40,33	18,79	18,65	0,42	1,81	1,47	_
5	Imperial Co., Mai 1876	4,18	36,57	40,82	6,97	_	9,73	1,91	7,96
6	Chartered Co	4,41	38,39	50,59	3,13		3,48	Spur	7,85
7	Desgl	3,22	36,95	<b>5</b> 0,28	4,37	<del></del>	4,98	0,22	6,34
8	Desgl	4,11	34,49	50,62	6,96		3,22	0,60	6,49
9	Desgl	4,08	35,89	50,68	3,98	Spur	4,93	0,26	6,65
10	Desgl	4,12	39,36	43,99	6,42	Spur	5,40	0,40	6,82
11	Parlamentshaus (Cannel)	8,72	41,88	41,72	4,98		2,71	<del></del>	19,66
12	Newcastle=Rohlen	3,87	32,87	50,05	12,89	0,32	Spur	Spur	
13	Desgl	3,05	41,50	47,60	7,32	0,53		—	6,97
14	Desgl. und Cannel	3,56	35,28	51,24	7,40	0,28	0,44	1,80	7,21
15	Chartered Co	3,53	35,25	<b>51,</b> 81	8,95	-	0,08	0,38	7,70
16	Hulton Cannel	5,50	40,12	45,74	8,23	0,41	Spur	Spur	_
17	Wigan Cannel	10,81	41,99	35,94	10,07	1,19	Spur	Spur	
18	Newcastle Cannel	9,68	41,38	33,30	15,64		-	_	
19	Methyl Cannel	14,48	38,75	33,32	13,40	0,05	Spur	Spur	
<b>2</b> 0	Newcastle Cannel	13,06	51,20	<b>25,82</b>	7,85	0,13	1,94	1,94	
21	Lesmahago Cannel	16,31	42,01	26,84	14,18	0,66	Spur	Spur	-
22	Boghead Cannel	24,50	58,38	10,54	6,58		_	_	<del></del>
23	Breslauer Gas		<b>32,0</b> 0		4,70	<b>2,7</b> 8	6,46	0,43	_
24	Desgl	'		53,13	· ·	2,12	1,93	0,42	
25	Desgi	4,66	31,24	49,44	10,52	3,06	1,08	0	
ŀ			1	l	ı	ı		1	l

Tabelle B.

Nr.		Aethylen, C2 H4	Butylen, C4H8	Methan, CH4	Wasserttoff	Rohlenoryd, CO	Rohlenfaure, CO2	Stidftoff	Sauerftoff	Schweselwasserstoff
1	Cannelgas	4,08	2,38	-	1	6,64	3,67	2,46	_	0,29
2	Heidelberger Gas	4,04	3,15	40,56	39,30	4,95		8,00		
3	Desgl	5,10	<b>2,1</b> 8	40,71	41,04	7,64	0,58	2,75	_	
4	Desgl	4,13	3,14	38,40	44,00	<b>5,7</b> 3	0,37	4,23	-	-
5	Desgl	5,00	4,34	38,30	41,37	5,56	<u> </u>	<b>5,4</b> 3		_
6	Engl. Rohlen, Königsberg .	3,88	2,96	36,52	49,04	5,57	1,07	0,96		
7	Desgl	3,91	2,99	39,93	45,08	4,84	0,30	2,95	0	
8	Saarkohlen, Heidelberg	4,16	2,96	34,81	48,02	5,21	2,44	2,40	0	_

Wasserstoff, Roblenornd und die Kohlenwasserstoffe wurden zuerst von R. Bunsen 1) zuverlässig bestimmt, und zwar in der S. 253 erörterten Weise, jedoch wurden die durch rauchende Schwefelsaure absorbirten schweren Rohlenwafferstoffe auf Glanl (Aethylen, C2 H4) und Ditetryl (Butylen, C4 H8) Die Analyse des aus Cannelkohle bereiteten Leuchtgases einer Gasberechnet. fabrik zu Manchester ergab barnach die in Tabelle B (Analyse 1) angegebene Busammensetzung. In derfelben Weise untersuchte Landolt 2) Beidelberger Leuchtgas zu verschiedenen Zeiten (2 bis 5), Blochmann 3) Königsberger und Heidelberger Gas (6 bis 8). Auch Frankland4) untersuchte fo Leuchtgas aus verschiedenen englischen Kohlen (Tabelle A, 12 bis 22) und S. Humpidge 5) Londoner Leuchtgas, welches er an verschiedenen Stellen ben Leitungen entnahm (5 bis 11). Für die burch Schwefelfäure absorbirbaren Rohleuwasserstoffe nahmen sie die allgemeine Formel Cn Hm an, und zwar ergab sich die Anzahl der Kohlenstoffatome n aus dem bei der Berbrennung berselben mit Sauerstoff ent= stehenden Volumen Kohlensäure nach der Gleichung  $C_n + nO_2 = nCO_2$ . Zu biesem Zwecke wurden aus 100 Bol. Gas die schweren Kohlenwasserstoffe ent= fernt, der Gasrückstand wurde mit Sauerstoff verbrannt und die gebildete Rohlen= Dann wurden 100 Bol. des ursprünglichen Gases mit Sanersäure gemessen.

<sup>1)</sup> Gasometrische Methoden 1857, S. 114. — 2) Ann. d. Chem. 111, 259; Wagsner's Jahresber. 1859, 669. — 8) Journ. f. Gasbel. 1873, 351. — 4) Jahresber. d. Chem. 1851, 723; Schilling: Handbuch, S. 89. — 5) Journ. Chem. Soc. (1877) 1, 621.

Kerbrannt und die gesammte Kohlensäure gemessen, so daß sich die bei der Berbrennung der schweren Kohlenwasserstoffe entstandene Menge Kohlensäure aus der Differenz beider Bestimmungen ergab, welche durch den Procentgehalt an schweren Kohlenwasserstoffen dividirt den Werth von n gibt. Das Aequivalent dieser Kohlenwasserstoffe an Aethylen (C2 H4) ergibt sich, wenn man n = 2 sext. Während daher nach Berthelot (S. 285) die Leuchtkraft des Pariser Gases von Benzoldamps herrührt, muß das Londoner Gas beträchtliche Mengen andere, durch rauchende Schweselsäure absorbirbare Bestandtheile enthalten, da die Anzahl der in 1 Mol. Benzol enthaltenen Kohlenstoffatome = 6 ist, während in den erswähnten Analysen n im Mittel 3,6 beträgt und nie 4,5 übersteigt.

In entsprechender Weise untersuchte ferner J. Löwe 1) das Leuchtgas der Imperial=Continental=Gas=Assciation in Frankfurt a. M. (1.2) und der neuen Frankfurter Gasbereitungsgesellschaft (3.4), Biesel und Poleck 2) Breslauer Gas (23 bis 25).

Schon Farabay<sup>3</sup>) fand in den Condensationsproducten des Leuchtgases Benzol und Buthlen. Pitschke<sup>4</sup>) erhielt beim Durchleiten von Leuchtgas durch rauchende Salpetersäure Nitrobenzol, worauf Caro und Clemm<sup>5</sup>) ein Bersfahren zur Gewinnung von Benzol aus Leuchtgas gründeten, nachdem Blochsmann ann<sup>6</sup>) Benzol durch starkes Abkühlen von Leuchtgas und Silberschmidt<sup>7</sup>) durch Abkühlen von Bogheadgas Benzol, Toluol, Anilin und etwas Phenol erhalten hatte. Berthelot<sup>8</sup>) fand im Pariser Leuchtgas sogar so große Mengen Benzoldamps, daß er diesem fast die ganze Leuchtkraft des Sases zuschreibt.

Berthelot bestimmt nun die Homologen des Aethylens und Acetylens mit mehr als 2 Atomen Rohlenstoff baburch, daß er das von Ammoniak, Kohlensäure, Schwefelwasserstoff, Sauerstoff, Schwefelkohlenstoff und Kohlenstofforhsulfid, die beiben letteren mittelst einer in Alkohol getauchten Kalikugel, befreite und getrocknete Gas über Quecksilber mit 1/20 feines Bolumens concentrirter Schwefelfäure eine Minute lang bewegt. Propylen, Allylen, Butylen, Crotonylen, Diacetylen, Amylen, Balerylen, Hexylen u. f. w., auch etwas Acetylen werden hierbei absorbirt, theils als Aetherschwefelsäuren, theils durch Polymeris Die nach Fortnahme der gebilbeten Schwefligsäure mittelst Kalikugel sation. erhaltene Bolumverminderung ergibt die Gesammtmenge diefer Gase. Das so behandelte Gas wird in einem durch eingeschliffenen Stöpsel verschlossenen Glase mit 1/10 seines Bolumens concentrirter Schwefelsäure 3/4 Stunden lang kräftig geschüttelt, und der nunmehr von Aethylen und Acetylen befreite Ruckstand gemessen; letteres muß vorher durch ammoniakalische Rupferchlorürlösung bestimmt werben.

Das von den genannten Kohlenwasserstoffen befreite Gas wird über Wasser

<sup>1)</sup> Jahresber. d. physik. Ver. Franksurt 1877, S. 53. — 2) Zeitschr. f. Biolog. 1880, 279; Wagner's Jahresber. 1880, 906. — 3) Philos. Transact. 1825. — 4) Journ. f. prakt. Chem. 67, 415. — 5) Wagner's Jahresber. d. chem. Technol. 1869, 563, 763. — 6) Journ. f. Gasbel. 1861, 193. — 7) Journ. f. Gasbel. 1862, 350. — 8) Compt. rend. 82, 871 u. 927; 83, 1256; 84, 571; Bull. soc. chim. 26, 105; 27, 155; Ann. chim. phys. (4) 9, 440; 13, 137; 20, 448; Wagner's Jahresber. 1876, 1121.

gemessen und das Benzol mittelst rauchender Salpetersäure bestimmt. Zu diesem Zwecke süllt man ein etwa 20 com fassendes Glas, dessen Inhalt genau bekannt ist, über Wasser mit dem Gase, bringt ein Röhrchen mit rauchender Salpetersäure hinein, verschließt, schlittelt, absorbirt nach einiger Zeit die Säuresdämpse mit Kali und mißt. Zur Controle dieser Bestimmungen läßt man auf eine von Kohlensäure und Schweselwasserstoff befreite Probe des ursprünglichen Leuchtgases Brom einwirken. Die nach einigen Minuten eingetretene Volumsverminderung entspricht der Gesammtmenge der bisher bestimmten Kohlenwassersssschland bes Schweselschlenstoffes.

Die längere Zeit mit Schwefelsäure ober mit Brom behandelten Gase werden zweimal mit ihrem halben Bolum saurer. Kupferchlorürlösung gewaschen, um hierdurch das Kohlenoxyd zu bestimmen. Durch Berbrennung des rückständigen Gases erhält man schließlich die Menge des vorhandenen Wasserstoffes und der Kohlenwasserstoffe  $C_n H_{2n+2}$ .

Berthelot fand so, daß aus Pariser Leuchtgas, welches 1,6 Proc. Wasser enthielt, Schwefelsäure nur 1,8 Proc. absorbirte, so daß nur 0,2 Proc. durch Schwefelfäure absorbirbare Rohlenwasserstoffe, Propylen, Allylen, Crotonylen u. f. w., vorhanden waren. Aus diesem Gasrucktande absorbirte Brom noch 3,5 Proc., so daß, da rauchende Salpetersäure vom ursprünglichen Gase 3,5 Proc. absorbirte, Acetylen, Aethylen und andere Kohlenwasserstoffe, welche nicht durch rauchende Salpeterfäure oder Schwefelsäure, wohl aber durch Brom absorbirt werden, in den Pariser Leuchtgase nur in sehr geringer Menge vorhanden sind. Benzolbampf sind mahrscheinlich noch geringe Mengen von Kohlenwasserstoffen ber Sumpfgasreihe (Cn H2n+2) mit höherem Kohlenstoffgehalte vorhanden. Als ferner 100 cbm Leuchtgas durch mit gleichen Theilen Wasser verdünnte Schwefelsäure geleitet wurden, ergaben sich etwa 4 g einer theerigen Masse, welche durch polymere Condensation aus Diacetylen und ähnlichen Kohlenwasserstoffen, und 0,25 g Aceton, welche aus Alhlen, C3H4, entstanden sind. Ueber mit concentrirter Schwefelfaure befeuchtete Bimssteinstücken geleitet murben 265 Rohlenwasserstoffe erhalten, bestehend aus:

Das Mesithlen ist nach Berthelot unter dem Einflusse der Schwefelsäure aus dem Alhsen gebildet,  $3 \, C_3 H_4 = C_9 H_{12}$ . Das Chmol ist durch Einwirkung der Schwefelsäure auf ein Tereben,  $C_{10} \, H_{16}$ , gebildet, welches selbst durch Condenssation eines Kohlenwasserstoffes,  $C_5 \, H_8$ , entstanden ist,  $2 \, C_5 \, H_8 = C_{10} \, H_{16}$ . Dieser leichtstüchtige Bestandtheil des Leuchtgases ist das Teren oder Prophlacethlen  $(C_3 \, H_6 \, . \, C_2 \, H_2)$ , dem Alhsen (Methhlacethlen) und dem Crotonhlen (Aethhlacethlen) homolog. Das Tricotonhlen wird von rauchender Salpetersäure wie Benzol gelöst und stimmt mit diesem in den allgemeinen Reactionen überein. Es steht zu dem isomeren Triäthhlbenzol in derselben Beziehung wie das Triallylen zum

Trintethylbenzol. Das Tricotonylen, welches sich voraussichtlich auch im Steinstohlentheer sindet, wird durch Polymerisation des Crotonylens durch Schwefelsäure entstanden sein,  $3 C_4 H_6 \cdot C_{12} H_{18}$ . Das Colophen oder Triteren verhält sich wie das gewöhnliche Colophen und ist durch Polymerisation aus dem Teren entstanden,  $3 C_5 H_8 = C_{15} H_{24}$ . Das Pariser Leuchtgas enthält demnach an lichtgebenden, von Brom absorbirbaren Bestandtheilen

Benzoldampf, C. H	8 3,5 Proc
Acetylen, C2 H2, etwa O,1	L ,
Aethylen, C2H4 0,1 bi	§ 0,2 "
Propylen, CaH6 0,000	0251
Allylen, C3H4 0,000	ي ( 08
Allylen, $C_8H_4$ 0,000 Butylen, $C_4H_8$ , u. Analoga Spu	ren B
Crotonylen, C.H	
Teren, C. H 0,00	42 42 63 63
Rohlenwafferstoffe, in hochsiedende Poly=	18
mere verwandelt, etwa 0,000	83   6
Diacetylen u. Analoga 0,00	15 /

Diese Verbindungen sind nach Berthelot theils directe Producte der trockenen Destillation, theils aus Sumpfgas und anderen Kohlenwasserstoffen bei Rothglut gebildet. Er hat gezeigt, daß das Sumpfgas (CH4) Aethylen, Propylen, vielleicht die ganze Reihe der polymeren Kohlenwasserstoffe bildet, das Acetylen aber Benzol und eine ganze polymere Reihe (C2H2)n. Ferner geben Acetylen und Benzol Sthrol, C8H3, Acetylen und Sthrol Naphtalin, C10H3, Acetylen und Naphtalin das Acenaphten, C12H10, Sthrol mit Benzol aber Authracen, C14H10; sämmtliche Kohlenwasserstoffe sinden sich im Steinkohlentheer, in sehr geringen Wengen können sie auch im Leuchtgase vorkommen. Ferner geben bei Rothglut Acetylen und Aethylen Erotonylen: C2H2+C2H4 = C4H6, Acetylen und Propylen das Propylacetylen: C2H2+C3H6 = C5H8, wahrscheinlich identisch mit dem Teren des Leuchtgases.

Spätere Versuche bestätigten, daß das Pariser Leuchtgas seine Leuchtkraft vorwiegend dem Benzol verdankt, während Aethylen sehr zurücktritt. Berthelot überzeugte sich aber gleichzeitig, daß rauchende Salpetersäure nicht, wie er früher angenommen, nur den Benzoldampf, sondern auch die in nur geringer Menge vorkommenden Kohlenwasserstoffe Propylen, Allylen u. s. w. löst, Aethylen aber langsam absorbirt. Ferner löst concentrirte Schweselsäure auch den Benzoldampf, sie kann daher nicht, wie er früher annahm, zur Trennung des Benzoldampfes vom Aethylen, Propylen u. dergl. verwendet werden. Schweselsäure der Formel  $H_2SO_4$ .  $H_2O$  (specif. Gew. 1,786) nimmt aber selbst nach längerem Schütteln weder Benzol noch Aethylen auf, löst dagegen innerhalb 3 Minuten das Propylen und in 25 Minuten das Acetylen.

W. Dittmar 1) fand ebenfalls, daß rauchende Salpetersäure auch Aethylen absorbirt und daß die Trennung des Benzols von den übrigen Kohlenwassersstoffen weder durch Salpetersäure noch durch fette Dele oder Paraffinöle gelingt.

<sup>1) 3</sup>ourn. f. Gasbel. 1876, 758.

Akestorides 1) erhielt beim Durchleiten von Leuchtgas durch rauchende Salpeters fäure Dralfäure, Nitrobenzol (2050), wenig Nitrotoluol (2220) und bei 3000 siedende Nitroverbindungen, wahrscheinlich vom Naphtalin abstammend. Benzol giebt mit Salpetersäure keine Dralsäure, Toluol und Xylol aber dagegen neben den Nitroverbindungen Dralsäure; Aethylen wird unter Bildung von Dralsäure und Abscheidung sehr geringer Mengen von Kohlenoryd gelöst.

R. Bunfen 2) leitet zur Auffindung der bei gewöhnlicher Temperatur fluf= sigen Rohlenwasserstoffe bas burch Chlorcalcium getrocknete Leuchtgas burch absoluten Alkohol und gießt diesen dann in einen großen Ueberschuß von Rochsalz= lösung, worauf sich Benzol u. dergl. abscheiben und abgehoben werden können. 3 cbm Heidelberger Leuchtgas gaben so 36 g einer aus fast reinem Benzol bestehenden Flüssigkeit. Er absorbirt nun bei der quantitativen Untersuchung des Leuchtgases die Kohlenfäure und den Sauerstoff mittelst Rali und Pyrogallusfanre (S. 193), bringt bann in einen Theil ber übrig gebliebenen trodnen Basprobe eine Rokskugel, welche mit einer möglichst gesättigten, jedoch noch flussigen Lösung von Schwefelsäureanhydrid in Schwefelsäure getaucht ift, um Elayl, Prophlen und Benzol zu absorbiren und bestimmt in dem Reste des Ubrig gebliebenen Gases in der S. 253 erläuterten Beise Bafferstoff, Methylen, Rohlenoryd und Stidstoff. Run wird die von Rohlensäure und Sauerstoff befreite, aber nicht mit Schwefelfaure behandelte Restprobe in gleicher Beise mit Sauerstoff verbrannt und Contraction und Rohlenfaure bestimmt. Aus der Differeng beider Bestimnungen wird der Gehalt an Elanl, Propylen und Benzol berechnet (vgl. S. 290). Es ergab sich so folgende Zusammensetzung:

,	Heidelberger Gas	Rönigsberger Gas
Aethylen, C2H4	2,55	2,01
Propylen, C3H6	1,21	0,72
Benzol, C6H6	1,33	0,66
Methan, CH4	34,02	35,28
Wasserstoff	46,20	52,75
Rohlenoryd, CO	8,88	4,00
Rohlenfäure, CO2	3,01	1,40
Stickftoff	2,15	3,18
Sauerstoff	0,65	_

In gleicher Weise von Blochmann 3) untersuchtes Königsberger Leuchtgas enthielt nach obiger Analyse noch weniger Benzol.

<sup>1)</sup> Journ. f. prakt. Chem. (1877) 15, 62. — 2) Gasometrische Methoden, S. 137. — 8) Wagner's Jahresber. d. chem. Technol. 1881, 1041.

Knublauch 1) will den Gehalt des Leuchtgases an Benzol und Aethylen photometrisch bestimmen. Da die Leuchtkraft des Gases nicht nur von diesen Stoffen, sondern von seiner gesammten Zusammensetzung und sonstigen Umständen abhängt, so kann ein solches Verfahren nicht einmal annähernd richtige Resultate ergeben.

Der quantitativen Bestimmung der Kohlenwasserstoffe eines unbekannten

Leuchtgases hat wo möglich eine qualitative Untersuchung voranzugehen.

Die Kohlenwasserstoffe der Reihe  $C_n H_{2n}$  vereinigen sich mit Brom zu Aethylenbromür,  $C_2 H_4 Br_2$ , u. s. w., sowie mit concentrirter Schwefelsäure. Eine genaue Trennung derselben, selbst ihr sicherer Nachweis in manchen Gasgemischen, erscheint zur Zeit noch nicht aussührbar; wie weit sich hierzu die Behandlung großer Gasmengen mit Schwefelsäure (S. 286) oder die Bestimmung der Absorptionscoefficienten ) eignet, müssen weitere Versuche lehren. Caproylen  $(C_6 H_{12})$ 

ist bis jest nur im Leuchtgase von Bogheabkohle nachgewiesen.

Die Reihe  $C_n H_{2n-2}$  ist vertreten durch das Acetylen,  $C_2 H_2$ . Es ist nach Böttger 3) leicht nachzuweisen durch den rothen Niederschlag von Acetylenkupfer, welcher beim Durchleiten des Leuchtgases durch ammoniakalische Kupferchlorktrslösung entsteht. Landolt 4) erhitzte das absiltrirte Acetylenkupfer mit Schweselssäure und bestimmte das entwickelte Acetylen maßanalytisch; er fand so im Bonner Leuchtgase 0,07 Broc. Nach Blochmann 5) entspricht das Acetylenkupser der Formel  $Cu_2C_2H_2O$ , enthält dementsprechend 75,15 Broc. Kupfer; er berechnet aus dem Kupfergehalte des aus dem Königsberger Leuchtgase erhaltenen Niedersschlages einen Sehalt desselben von 0,063 Broc. Acetylen, während Bersasser schlages einen Sehalt desselben von 0,063 Broc. Acetylen, während Bersasser schlenwasserstoffe, Benzol und dergl., werden passend mittelst absoluten Altohols (S. 287) nachzewiesen, bei Ausstührung des Versuches im Sommer empsehle ich die mit Alsohol gestülten Absorptionsgesäse mit Eis zu kühlen. 2,1 chm hannoversches Leuchtgas so behandelt lieserten z. B. 30 ccm sast reines Benzol.

Bur Untersuchung des Leuchtgases mit dem S. 239 beschriebenen Apparate bestimmt man zunächst in der angegebenen Weise Kohlensaure und Sauerstoff, spült dann die Arbeitsglode mit Wasser aus, welches durch den Dreisweghahn abgesaugt wird, wobei auch das im Trichter zurückgehaltene Wasser mittelst durch den Trichter eingelassenen Quecksilbers verdrängt wird, worauf man die Gasprobe in die Arbeitsglode zurücktreten läßt. Man schiebt nun eine mit start rauchender Schweselsäure getränkte, an einem Platindrahte besessigte Kokestugel (S. 251) in der Glode A in die Hospe, so daß sich die Kugel etwa mitten im Gase besindet. Um eine vollständige Absorption der schweren Kohlenwasserstoffe zu erzielen, ersest man nach etwa 10 Minuten diese Kugel durch eine andere, ebenfalls mit an Anhydrid reicher Schweselsäure getränkte Kugel, entsernt auch diese nach etwa 25 Minuten, läßt durch den Trichter etwas Kalilauge eintreten und saugt nach einigen Minuten das zurückgebliebene Gas in das Meßrohr M.

<sup>1)</sup> Journ. f. Gasbel. 1879, 653; 1880, 253, 273; Wagner's Jahresber. d. cem. Technol. 1880, 910. — 2) Bunsen: Gasometrische Methoden, S. 252. — 3) Dingl. Journ. (1859) 152, 22. — 4) Dingl. Journ. (1864) 174, 460. — 5) Journ. f. Gasbel. 1874, 299 u. 447.

Bon diesem so von Kohlensäure, Sauerstoff und schweren Kohlenwasserstoffen befreiten Gase läßt man durch den Dreiweghahn d so viel entweichen, daß im Meßrohre M nur 50 bis 60 Bol. (bei gewöhnlichem Drucke) zurückleiben, läßt dann 60 bis 70 Bol. Sauerstoff und etwa 150 Bol. atmosphärische Luft (von bekanntem Sauerstoffgehalte) zutreten, entzündet das Gasgemisch durch einen zwischen den Platindrähten überspringenden Inductionssunken, bestimmt die Menge des zurückgebliebenen Gases, dann den Gehalt desselben an Kohlensäure und Sauerstoff. Es ist sehr zu empfehlen, alle Ablesungen bei zwei verschiedenen Duecksilberständen im Druckrohre, somit unter zwei verschiedenen Drücken auszussühren (vgl. S. 195); auf 1000 mm Duecksilberdruck und 0° reducirt, müssen dann beide Ablesungen fast genau das gleiche Kesultat ergeben, sonst ist die Calisbrirung des Meßrohres ungenau oder die Ablesungen sind falsch. Das Mittel von je zwei gut stimmenden Ablesungen wird den folgenden Berechnungen zu Grunde gelegt.

Eine so ausgeführte Untersuchung von Hannoverschem Leuchtgase ergab, reducirt auf 1000 mm und 00:

	Angewendete Gasmenge . ' 173,41
	Rach Absorption von Kohlensäure 172,01
	Desgl. von Sauerstoff 171,88
	Rach Behandlung mit $SO_8$ 166,38.
Ferner:	•
	Hiervon angewendete Gasmenge 87,10
	Nach Zulaß von Sauerstoff
	Nach Zulaß von Luft 194,35
	Rach der Explosion
	Rach Absorption von Kohlensäure
	Nach Absorption von Sauerstoff 84,15.
Auf 100	Thle. Leuchtgas berechnet, ergaben sich also:
	Kohlensäure 0,81
	Sauerstoff

Durch SOg absorbirte ichwere Rohlenwafferftoff .

Nicht absorbirbare Bestandtheile . . . . . . . .

Da die bei der Untersuchung der letzteren verwendete Luft 79,20 Proc. Stickstoff enthielt, 105,76 Vol. daher 83,76, so enthielten die verwendeten 37,10 Vol. Gas 0,39 Stickstoff und 36,71 brennbare Gase (v), welche eine Contraction von 58,00 (n) und 17,79 Rohlensäure (k) ergaben. Auf obige 96,02 Vol. ums gerechnet, ist somit v=95,01, k=48,74 und n=150,11 (vgl. S. 238). Die 96,02 Vol. von Schweselsäure nicht absorbirbare Gase bestanden somit aus:

3,17

96,02.

Methan (CH4)			•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	. ′	<b>37,</b> 55
Rohlenoryd	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	11,19
Wasserstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	46,27
Stickftoff	•	•	•		•		•	•	•	•	•	•		•	•	1,01.

Zur Bestimmung der näheren Bestandtheile der von Schwefelsäure absors birbaren Gase werden etwa 50 Volumen des von Kohlensäure und Sauerstoff Fischer, Brennstosse.

befreiten Leuchtgases 1) in gleicher Weise mit Sauerstoff und Luft gemischt verbrannt:

Anger	vendetes Gas .		 •	•	•	 •	•	•	40,02
Nach	Zulaß von Sauer	cftoff	 •		•	 •	•	•	100,26
	Zulaß von Luft								
	der Explosion .								
•	Absorption von s								

Die Probe ergab somit eine Contraction von 63,34 und 23,49 Kohlensäure ober auf 99,19 von Kohlensäure und Sauerstoff befreites Gas 156,98 und 58,22. Hiervon die für obige, von schweren Kohlenwasserstoffen befreiten 96,02 Vol. erhaltenen Zahlen abgezogen, ergeben sich für die 3,17 Vol. durch Schwefelsäure absorbirbaren Gase 9,48 Kohlensäure (k) und 6,87 Contraction (n).

Nun geben nach der Gleichung  $C_2H_4+60=2CO_2+2H_2O$  2 Bol. Aethylen mit 6 Bol. Sauerstoff 4 Bol. Kohlensäure, somit eine Contraction von 2; nach der Gleichung  $C_3H_6+9O=3CO_2+3H_2O$  2 Bol. Propylen mit 9 Bol. Sauerstoff 6 Bol. Kohlensäure, somit 2,5 Contraction und nach  $C_6H_6+15O=6CO_2+3H_2O$  geben 2 Bol. Benzol mit 15 Bol. Sauersstoff 12 Bol. Kohlensäure, also ebenfalls 2,5 als Contraction. Bezeichnet man daher Aethylen mit a, Propylen mit p und Benzol mit b, so erhält man:

v = a + p + b, k = 2a + 3p + 6b, n = 2a + 2.5p + 2.5b und baraus:

a=5v-2n,  $p=\frac{1}{3}(8n-14v-k)$ ,  $b=\frac{1}{3}(2v+k-2n)$ , folglich 2,11 Aethylen, 0,37 Propylen und 0,69 Benzol. Das Leuchtgas hatte baher folgende Zusammensetzung:

											I.	II.
Bengol				•	•	•	•	•	•	•	0,69	0,59
Propylen .	•		•	•			•	•	•	•	0,37	0,64
Aethylen .	•	•			•	•	•			•	2,11	2,48
Methan		•			•			•	•	•	37,55	38,75
Wafferstoff .	•	•	•						•	•	46,27	47,60
Rohlenogyd	•	•	•	•	•	•	•				11,19	7,42
Rohlenfäure				•			•		•	•	0,81	0,48
Sauerstoff .	•		•	•			•			•	Spur	0,02
Stickftoff .	•	•	•	•	•	•		•			1,01	2,02
								-		-	100,00	100,00.

Eine früher?) ausgeführte Untersuchung ergab die unter II. angegebenen Werthe (vergl. S. 287).

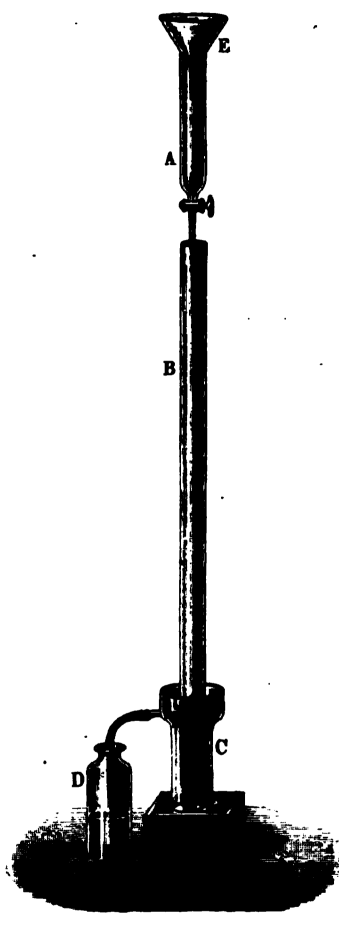
Quecksilberreinigung. Um besonders stark verunreinigtes Quecksilber wieder brauchbar zu machen, wird dasselbe destillirt. Passende Vorrichtungen hierfür beschreiben Weinhold3) und Morse4). Um das Quecksilber nur von

<sup>1)</sup> Statt dessen kann man natürlich auch das ursprüngliche Gas nehmen und in diesem zunächst Kohlensäure und Sauerstoff bestimmen. — 2) Fischer's Jahresb. d. chem. Technol. 1882, 1143. — 8) Carl's Repert. 1879; Dingl. Journ. 234, \*211. — 4) Amer. Chem. Journ. 1885, 60; Fischer's Jahresb. d. chem. Technol. 1885, \*402.

Staub und dergleichen zu reinigen, filtrirt es Pfaundler 1) durch Leder. Von den sonstigen Vorschlägen 2) sind erwähnenswerth der von Brühl 3), welcher das Duecksilber mit einer sauren Lösung von Dichromat schüttelt, um fremde Metalle zu entfernen.

L. Mener4) läßt zu gleichem Zwecke das Quecksilber aus dem Gefäße A (Fig. 221) in sehr feinem Strahle in das 1 bis 1,5 m lange, etwa 3 cm weite,

Fig. 221.



mit Eisenchloridlösung gefüllte Rohr B ein= fließen, bessen unteres schräg abgeschnittenes Ende in bem nur wenig weiteren Cylinder C durch Duecksilber gesperrt ist. Dieser Cylinder muß 0,1 ber Höhe des Rohres B haben, da= mit das darin befindliche Quecksilber der Gifen= chloridlösung bas Gleichgewicht halt. Ift bas Quecksilber sehr schmutzig, so filtrirt man es zuerst durch ein im Trichter E liegendes, durch= stochenes Filter. Das aus der unteren, nicht in die Lösung eintauchenden Spite bes Befäßes A aussließende Queckfilber tommt unten in fehr kleinen Tropfchen an, welche sich erft allmälig burch ben Druck bes nachfolgenden Quecksilbers vereinigen, so daß schließlich in bas Gefäß D nur reines, blankes Metall abfließt.

Nach C. Michaelis 5) läßt sich ein Gehalt an Zink, Blei, Cabmium und Wismuth baran erkennen, daß ihre Amalgame leicht an glatten Flächen haften und ftart abfärben. Er tonnte durch diese Eigenschaft noch 0,00095 Proc. Bint, 0,0012 Broc. Binn, 0,0018 Proc. Blei, 0,0015 Proc. Cadminin und 0,0027 Proc. Wismuth erkennen. Die Reinigung des Quedfilbers von diefen Metallen gelingt am besten burch bas von B. Siemens angegebene Berfahren, nach welchem bas Duccfilber einige Zeit unter concentrirter Schwefelfäure, ber einige Tropfen concentrirter Salpetersäure zu= gesetzt sind, gekocht wird. Das so behandelte Quechilber muß bann aber noch mit schwach verbunnter Salpeterfäure übergoffen und zeit=

weilig so heftig geschüttelt werden, daß es sich in lauter kleine Kügelchen auflöst.

<sup>1)</sup> Dingl. Journ. (1879) 233, \*42. — 2) Jahresber. d. chem. Technol. 1879, 264; Dingl. Journ. (1880) 238, 236. — 3) Ber. d. deutsch. chem. Gesellsch. 1879, 204. — 4) Daselbst 1879, 437. — 5) Chem. Centralbl. 1884, 484.

Fig. 222.

Berwendet man zu Gasanalysen von vornherein einigermaaßen reines Duechilber, wie es im Handel vorstommt, so genügt es, nach Erfahrungen des Berfassers, alles durch Kali, Pyrogallol, Schwefelsäure und dergleichen verunreinigte Quechilber einfach in die (etwa 40 cm hohe) Flasche A (Fig. 222) zu gießen, in deren untere Deffnung mit Kautschutschlauch und Drahtschlinge das gebogene Rohr a befestigt ist, aus welchem das reine Quechilber absließt, während die Unreinigkeiten oben im Cylinder A bleiben, und von hier zeitweilig durch Wasser und Abheben desselben leicht entsernt werden.

### Radträge.

Die Bogen I bis 18 bieses Bandes waren bereits im Jahre 1881 gedruckt, als durch eine schwere Erkrankung des Verfassers eine Unterbrechung des Druckes eintrat. Wegen anderweitiger Arbeitsüberhäufung des Verfassers ist es erst jest (Herbst 1886) wieder möglich geworden, an die Fortsetzung bezw. nunmehr balbige Beendigung des Druckes zu gehen. Es mögen daher zunächst die inzwischen gemachten Vorschläge und Fortschritte auf dem Gebieke der Untersuchung der Gase, der Brennstoffe, der Wärme und Lichtmessung des

fprochen werben.

## 3nr Unterfuchung von Leuchtgas.

3nr Bestimmung bes Eigengewichtes bes Leuchtgafes verwendet C. Chancel 1) einen Glastolben B (Fig. 223) von etwa 200 com
Inhalt, mit angeschmolzenem Röhrchen f.
Det mit Hahn r versehene Glasstopfen

ist mit einer genau vor bas Rohr f passenden Bohrung o und angeschmolzenem Rohre d verseben. Das zu untersuchende Gas läßt man burch Rohr fd ein-

<sup>1)</sup> Compt. rend. 94, \*626,

treten, die Luft durch den durchbohrten Stopfen entweichen oder umgekehrt. Dann schließt man Hahn r, unterbricht durch Drehen des Stopfens die Bersbindung zwischen f und d, wiegt und berechnet das specifische Gewicht wie früher (S. 271) angegeben.

Nach Lux<sup>1</sup>) befindet sich in einem mit eingeschliffenen Glasstopfen versichlossenen und mit Wasser, Erböl oder einer sonstigen Flüssseit zur Hälfte gefüllten Glaschlinder eine Art Aräometer mit sehr dünner Spindel, an deren oberem Ende eine hohle, verhältnißmäßig große, geschlossene Glassugel angebracht ist. Die Gewichtsveränderungen, welche diese Glassugel innerhalb Gasen oder Dämpsen von verschiedenen specifischen Gewichten oder Drucken erleidet, verändern das hydrostatische Gleichgewicht und werden daher durch Steigen oder Sinken des Apparates angezeigt. Große Genauigkeit wird man von diesem Baräometer wohl nicht erwarten dürsen (vergl. Jahresber. 1886, \*413).

Schwefeltohlenstoff kann man nach A. Eiloart<sup>2</sup>) dadurch aus Gasen abscheiden, daß man dieselben durch Leinöl leitet. — L. T. Wright<sup>3</sup>) leitet zur Bestimmung von Schwefelwasserstoff das Leuchtgas durch mit Kupfersphosphat gefüllte Röhren.

Da es praktisch boch nur wesentlich auf den Gesammtschwefel ankommt, so sind die Berfahren, denselben in den Berbrennungsproducten zu bestimmen, wichtiger. D. Knublauch<sup>4</sup>) läßt zu diesem Zwecke das Leuchtgas aus einem Gasometer in' ein, theilweise mit Platinasbest gefülltes Berbrennungsrohr treten, in welches auch die erforderliche atmosphärische Lust eingesührt wird (vergl. S. 277). Th. Polect<sup>5</sup>) verdrennt das Gas in einem Bunsen'schen Brenner und saugt die Berbrennungsproducte mittels einer Wasserstrahlustpumpe durch bromhaltige Natronlauge (vergl. S. 279). In 100 Liter Gas waren z. B. enthalten unmittelbar an der Retorte 600 mg Schwesel, vor den Skrubbern 540 mg, hinter denselben 464 mg, hinter den Condensatoren 440 mg und im gereinigten Gase, welches frei von Schweselwasserstoff war, 276 mg Schwesel<sup>6</sup>).

Beide Verfahren sind viel weniger einfach, als das vom Verfasser?) vorzgeschlagene (S. 281). Statt des Bromkalis kann man jedoch besser Wasserstoff=superoxyd eintropfen lassen, wie dieses neuerdings auch Fairleys) thut.

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, \*1281; D. R. P. Rr. 32091 u. 33922. — 2) Chem. News (1885) 52, 184. — 3) Journ. Chem. Soc. 247, 267, Pharm. Journ. and Transact. (3) 668, 850. — 4) Zeitschr. f. anal. Chem. 1882, \*335. — 5) Journ. f. Gasbel. 1878, 222; Zeitschr. f. anal. Chem. 1883, \*172. — 6) Der Benzolgehalt des Breslauer Gases schwantt in den verschiedenen Jahreszeiten von 0,5 bis 1,32 Proc. — 7) Vergl. Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1882, \*1111. — 8) Journ. Soc. Chem. Industr. 1886, \*283.

# Nachtrag zu Apparaten für Gasanalyse.

- I. Geppert 1) will die Bunsen'sche Bürette (S. 187) bezw. bessen Berfahren so abändern, daß weniger Ablesungen erforderlich sind. Als Bersbesserungen kann man diese Borschläge nicht bezeichnen.
- L. Meyer und R. Seubert ") ändern das Bunsen'sche Verfahren dahin ab, daß die Explosionen unter stark vermindertem Drucke ausgeführt werden. Für technische Gasanalysen ist das Verfahren jedenfalls nicht empfehlenswerth.

Pszcolka<sup>8</sup>) will die Untersuchung in einer gewöhnlichen Bürette über Wasser aussühren. Das Verfahren kann höchstens dann in Frage kommen, wenn keine andere Vorrichtung vorhanden ist.

Rershaw 4) schlägt eine sogenannte Verbesserung der Raoult'schen Bürette (S. 226) vor; thatsächlich verschlechtert er aber das Arbeitsverfahren mit derselben noch. Auch der ähnliche Vorschlag von Breneman 5) ist in keiner Weise zu empfehlen.

Hunte'schen Bürette (S. 227) vor, ohne aber deren Hauptmangel zu beseitigen, daß die Absorptionen in dem Meßrohre selbst stattsinden. — Dasselbe gilt für die Vorschläge von V. Eggert?).

Fileti<sup>8</sup>) empfiehlt die absorbirenden Flüssigkeiten mittels Sypskugeln in das Gasgemenge einzuführen. Die Bestimmung von Kohlenoxyd mit Chrom-säure ist aber ungenau, da auch Wasserstoff oxydirt wird.

Sokoloff<sup>9</sup>) verbindet die Bunsen'sche Bürette mit einer langen, zu einer beweglichen Absorptionsglocke führenden Ableitung, so daß die Vorrichtung der von Regnault (S. 231) angegebenen ähnlich wird, derselben aber nachsteht. — Noch weniger empfehlenswerth ist der ähnliche Apparat von Schellhammer <sup>10</sup>).

Der Apparat von Steab 11) unterscheidet sich wenig von dem Reg= nault'schen.

G. Lunge <sup>12</sup>) verbindet den Müncke'schen Apparat (S. 245) in ähnlicher Weise wie Orsat (S. 243) mit einer Verbrennungsvorrichtung mittels Polladiumsabest, um den Wasserstoff in Generatorgasen bestimmen zu können. Methan bleibt hierbei unverändert. — Später <sup>13</sup>) zieht derselbe jedoch das sogenannte

<sup>1)</sup> Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1882, \*2403. — 2) Liebig's Ann. 226, \*87 u. 115; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, \*420. — 3) Dingl. Journ. (1882) 244, \*209. — 4) Chem. News 49, \*73. — 5) Daselbst 48, \*156. — 6) Desterr. Zeitschr. s. Berg= u. Hittenw. 1882, \*572. — 7) Berg= u. Hittenw. 3tg. 1883, \*204. — 8) Gazz. chim. 1881, 1. — 9) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1882, \*1167. — 10) Schell= hammer: Gasanalysenapparate (Leipzig 1884). — 11) Engineer (1880) 49. \*329; Journ. Iron and Steel-Inst. 1880, \*68. — 12) Chem. Ind. 1882, 77; Dingl. Journ. (1882) \*512; vergl. Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1881, 2188. — 13) Chem. Ind. 1885, 170; Fischer's Jahresber. 1885, 417.

Nitrometer vor 1), indem er mit Recht hervorhebt, daß bei genaueren Messungen Duecksilber als Sperrflüssigkeit vorzuziehen ist.

A. H. Elliot<sup>2</sup>) und A. H. Allen<sup>3</sup>) verwenden ähnliche Vorrichtungen, welche sich von der Regnault'schen (S. 231) wesentlich nur dadurch unterscheiden, daß das Arbeitsrohr unten geschlossen und mit einer Standslasche verbunden ist. Die Verwendung von Wasser oder Salzlösungen als Sperrflüssigkeit ist nicht empsehlenswerth, so daß der Apparat S. 297 doch wohl vorzuziehen ist.

Die Verwendung von Phosphor zur Sauerstoffbestimmung ist nach A. Vogel4) unzuverlässig, sobald Methan und andere Kohlenwasserstoffe zusgegen sind, nach Baumann<sup>5</sup>) auch in Gegenwart von Kohlenoryd, somit auch bei Rauchgasanalysen.

Die von R. Bunsen beobachtete Verdichtung der Kohlensäure auf blanken Glasslächen kommt bei den hier in Frage kommenden Untersuchungen nicht in Betracht.

Schlußfolgerungen. Auf Grund der Erfahrungen, welche Verfasser bei mehr als 3000 Gasanalysen gemacht hat, halt er noch immer den Apparat Fig. 203 (S. 248) für den handlichsten und besten zur Untersuchung von Feuergasen jeder Art?). Um die geringen Wengen von brennbaren Gasen zu bestimmen, welche in normalen Verbrennungsgasen vorkommen, sind meist selbst genaue maaßanalytische Verfahren unzureichend. Solche mit Platinspiralen (Orsat), Palladiumasbest und dergleichen schaden nur, da sie zu unrichtigen Schlüssen sühren. Hier muß die Gewichtsanalyse mit einer, während eines längeren Zeitraumes unmittelbar durch die Apparate angesaugten Probe ausgesührt werden, gleichzeitig aber auch je alle 5 oder 10 Minuten eine Augenblicksprobe mit dem Apparate S. 248, um den Gang der Verbrennung versolgen zu können (vergl. Jahresber. 1885, 1296).

Bei Gas feuerungen genügt für die gewöhnliche Betriebsaufsicht derselbe Apparat volltommen. Hier ist ja nur wesentlich dafür zu sorgen, daß die Generatorgase möglichst wenig Kohlensäure (nebst viel Kohlenoxyd) enthalten, die entweichenden Berbrennungsgase aber möglichst viel Kohlensäure, aber kein Kohlenoxyd. Ungenaue Bestimmungen des Wasserstoffes und Kohlenwasserstoffes (z. B. mit der Bunte'schen Bürette) sind werthlos.

Will man bei der Untersuchung von Generatorgasen neben Kohlensäure und Kohlenoryd, Wasserstoff und Methan bestimmen, so kann man ohne

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1881, \*239. — 2) Chem. News 44, \*289; vergl. 45, 273; Chem. Centralbl. 1882, \*100. — 3) Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, \*178. — 4) Sizungsber. d. math.:phys. Cl. d. Münch. Atad. 1886, 2. — 5) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1884, 283. — 6) Ann. d. Phys. (1884) 22, 146; 24, 321; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, 423. — 7) Dem Vorschlage von Raef (Jahresber. 1885, \*423), an demselben statt der Glashähne Gummiverschlüsse zu nehmen, kann Verf. nicht zustimmen, da hierdurch Fehlerquellen eingeführt werden. Die Glashähne machen bei völliger Sicherheit nie die geringste Schwierigkeit, wenn man den Apparat nie aus der Hand sext, ohne die Hähne neu geschmiert zu haben!

Quecksilberwanne die Apparate Fig. 1951) und 196 in folgender Weise versbinden.

Das Arbeitsrohr A (Fig. 224) bes ersteren Apparates ist unten durch einen Kautschutstopfen mit eingesetztem, nicht zu engem Glasrohre g verschlossen, welches durch eine Schelle v auf der Bodenplatte befestigt und durch einen starten Gummischlauch (mit startem Quetschhahn) mit einer Quecksilberslasche F vers bunden wird. Oben sind die Platindrähte zur elektrischen Zündung eins geschmolzen. Meßrohr M und Druckrohr D sind, wie beim Apparate Fig. 196, ebenfalls durch ein mittels Kautschutstopfen, eingesetztes und auf der Bodenplatte besestigtes Glasrohr und Gummischlauch mit der Flasche L verbunden.

Bei Ausführung der Analyse füllt man die Rohre A, M, D (lettere bis 0) burch Heben der beiben Flaschen mit Quecksilber, schließt die Quetschhähne auf ben Schläuchen und die brei Glashähne, füllt bas Schlauchende a mit Baffer (ober Queckfilber), steckt das eine ausgezogene Ende der die Gasprobe enthaltenden Glaskugel (S. 222) hinein, bricht die Spite innerhalb des Schlauches ab, taucht bas andere Enbe in Wasser, bricht auch hier die Spite ab, dreht Hahn d so, daß die Verbindung mit Rohr A hergestellt ist und saugt die Gasprobe durch Senken der Quecksilberflasche F nach A herüber. Nun dreht man Hahn d und h um 900 und treibt durch Heben ber Quecksilberflasche F und Senken ber anderen Flasche L die erforderliche Menge des Gases in das Megrohr M. Ift im Rohre A ein Gasrest und etwaiges übergesogenes Wasser enthalten, so drückt man diese burch Hahn d nach außen. Nun wird die Gasprobe gemeffen (S. 195), durch Trichter t 0,8 bis 1 ccm Kalilauge in das Rohr A gelassen, bann die Gasprobe aus M nach A übergeführt, nach der Bindung der Kohlenfäure wieder nach M (bis die Kalilauge eben d berührt) und wieder gemessen. Bermuthet nian die Gegenwart von Sauerstoff, so läßt man durch t etwa 0,5 ccm Phrogallussäurelösung nach A eintreten und dann die Gasprobe, um in bekannter Beise ben Sauerstoff zu bestimmen.

Um nun die brennbaren Gase zu bestimmen, wird das Rohr A gereinigt, indem man durch Trichter t Wasser eingießt, die Duecksilberslasche Fsentt, dann hebt, so daß die Waschslüssseit durch Hahn a und Schlauch a abstließt. Nach beendeter Reinigung läßt man durch Schlauch a in das Rohr Areinen Sauerstoff (S. 255) treten, stellt die Hähne a und k so, daß durch Heben der Flasche F und Senten der anderen Flasche L die erforderliche Wenge Sauersstoff in das Rohr M tritt?); etwaiger Ueberschuß wird durch Hahn a entsernt. Nach geschehener Wessung drückt man das Gaszemisch nach A, läßt den Funken überspringen, bestimmt in bekannter Weise die Contraction, die gebildete Kohlenssäure und den Sticksoff und berechnet?) nach S. 238.

<sup>1)</sup> Den Apparat Fig. 195 empfehle ich jest nicht mehr, da Hahn k kaum dicht zu halten ift. — 2) Auf je 100 Bol. gewöhnliches Generatorgas 25 bis 30 Bol. Sauersstoff; bei reichen Gasen (Wassergas und dergleichen) auf 100 Bol. aber 50 Bol. Sauersstoff und 100 Bol. atmosphärische Luft um die Explosion zu mäßigen (S. 254). Sind dagegen die Gase arm, so läßt man elektrolytisches Anallgas zutreten (S. 253), bis das Gemenge etwa 30 Proc. brennbares Gemisch enthält. — 3) Die Berechnung wird etwas erleichtert durch A. Baumann: Taseln zur Gasometrie (München 1885).

Wenn man das Gasgemenge nicht soweit kennt, um die Wirkung der Explosion beurtheilen zu können, so läßt man von demselben zunächst etwa 100 Bol. nach A treten, schließt die Hähne a und h, sett die Duecksilberslasche F auf die Bodenplatte des Apparates, öffnet den Duetschhahn, so daß sich das Gas stark ausdehnt und läßt nun den Funken überspringen. Man erkennt dann leicht, ob man beim Explodiren des größeren Restes zum Abschwächen der Explosion ebensalls Druckverminderung anwenden muß. Enthält das Gas unter 30 Proc. brennbares Gemisch, so giebt man passend etwas höheren Druck, bei 30 dis 40 Proc. gewöhnlichen Druck (indem man dei geöffnetem Duetschhahn die Dueckssilberslasche F etwa so hoch aufstellt, als das Duecksilber in A steht), bei 40 dis 60 Proc. (nicht mehr!) aber Minderdruck, wie vorhin angegeben. Der Anstänge eine starke Spiegelglasscheibe stellen. Der Apparat giebt bei sehr bequemer Handhabung sichere Resultate, so daß ihn Versasser siebt bei sehr bequemer Handhabung sichere Resultate, so daß ihn Versasser siebt bei sehr bequemer Jandhabung sichere Resultate, so daß ihn Versasser siebt dei sehr der Bweckallen anderen vorzieht.).

Für Fabriklaboratorien wird man in manchen Fällen Wasser<sup>2</sup>) als Sperrslüssigkeit in der Flasche L verwenden können, während in F Quecksilder unentbehrlich ist. Rohr D kann dann entbehrt werden, Rohr M wird, statt in Willimeter in 100. Bol. getheilt, der Wasserstand in Flasche L und Rohr M vor jeder Ablesung in gleiche Höhe eingestellt, so daß dann — da während der zu einer Analyse ersorderlichen kurzen Zeit Temperatur und Barometerstand wohl unverändert bleiben — alle Umrechnungen unnöthig sind. Da aber letzterer Bortheil auch dadurch zu erreichen ist, daß man das Quecksilber in den Rohren M und D vor jeder Ablesung genau auf gleiche Höhe stellt b so zieht Berfasser doch den Apparat (Fig. 224) mit Quecksilber in beiden Flaschen vor.

Als bewährte Hahnschmiere empfehle jetzt ein Gemisch von geschmolzenem Parakautschuk und Baseline.

## Bur Untersuchung ber atmosphärischen Luft.

Bur Bestimmung ber Luftfeuchtigkeit (S. 167) sind folgende neuere Vorschläge gemacht4).

Haarhygrometer in neuer Anordnung sind beschrieben von Wilt (D. R.=P. 16651), Klinkerfues), Lambrecht6) und W. Riedel7).

<sup>1)</sup> Derselbe ist u. A. vom Universitätsmechaniter W. Apel in Göttingen zu beziehen. — 2) Um den durch die Löslichkeit von Kohlensaure und Sauerstoff in Wasser veranlaßten Fehler möglichst zu verringern, kann man durch das Wasser in Flasche Leinige Mal mittelst Glasrohr Athemluft einblasen. — 3) Hat man kein Fernrohr (Rathetometer) zur Hand, so stellt man hinter die Rohre M und D einen Spiegel senkrecht auf und hält bei jeder Ablesung den Kopf so, daß man über der Quecksilberkuppe in das Spiegelbild des Auges sieht, um den Fehler der Parallage zu vermeiden. — 4) S. 167 letzte Zeile ließ 1674 statt 1874. — 5) D. R. = P. Ar. 13855, 17450, 20445, 24786, 25053; Dingl. Journ. (1884) 252, \*8. — 6) D. R. = P. Ar. 18481, 21991. — 7) D. R. = P. Ar. 30833; Dingl. Journ. (1885) 256, \*442.

Letterer will beim Haarhygrometer die Abweichungen des gemessenen Feuchtigkeits= grades der Luft von dem wirklichen mittelst einer Schraubenberichtigung aus= gleichen. — Alle diese patentirten Erfindungen haben keine praktische Bedeutung.

B. Crova 1) bezeichnet als zuverlässigste Vorrichtung das Haarhygrosmeter in der von Saussure angegebenen Form (S. 169). Nadel und Axe sind aus Aluminium zu verfertigen, und an Stelle der gewöhnlich verwandten Gewichte ist eine Spiralfeder aus Gold anzubringen, um eine gleichmäßige und beliebig schwache Spannung erzielen zu können. Außer dem Vortheile, daß die von Saussure als beste bezeichnete Spannung (durch etwa 0,2 g) erreicht wers den kann, ist das Instrument auch in jeder Lage zu gebrauchen.

Mithoff?) verwendet gereinigte Eihäute in Verbindung mit einer Metallspirale. Die Vorrichtung ist nach Versuchen des Verfassers nicht empfehlenswerth. Besser soll das selbstregistriren de Hygrometer von Sebr. Richard?) sein, welches aus Goldschlägerhäutchen in Verbindung mit einem Metallringe besteht (vgl. S. 168).

3. M. Pernter4) bestätigt, daß das Psychrometer von August (S. 176) unzuverlässig ist.

Niedner<sup>5</sup>) benutt zur Bestimmung der Feuchtigkeit eine gewöhnliche empfindliche Balkenwaage, an deren einem Arme ein leichter, mit seinster Leinwand überspannter Rahmen von etwa 1000 qcm Fläche hängt. Man beseuchtet die Leinwand, bestimmt das Gewicht und beobachtet, wieviel Wasser in einer bestimmten Zeit verdunstet, oder man zählt die Sekunden, welche zur Verdunstung einer bestimmten Menge, etwa 0,5 g Wasser erforderlich sind. — Das Versahren ist durchaus unzuverlässig (vgl. S. 177).

Der Vorschlag von Vobowich<sup>6</sup>), eine Thermokette als Hygroskop zu verwenden, ist kaum ernst zu nehmen, sowie die Verwendung von Kobaltsalzen u. dgl.<sup>7</sup>) vor wie nach als Spielerei zu bezeichnen (vgl. S. 167).

Für viele Zwecke ist ein gutes Haarhygrometer (S. 170) zu verwenden, sonst die S. 179 und 182 beschriebenen genaueren Apparate.

Sauerstoff. W. Hempel<sup>8</sup>) bestimmt den Sauerstoffgehalt der Luft mit einer Lösung von 1 ccm einer 25 procentigen Phrogallussäurelösung und 6 ccm einer 60 procentigen Aettalilösung, welche keine meßbaren Mengen von Kohlenoryd entwickeln soll. Er fand so im Frühjahre 1885 20,87 bis 20,97 Proc. Sauerstoff.

Nach Versuchen von B. Tacke<sup>9</sup>) entstehen jedoch bei der Absorption des Sauerstoffs aus größeren Mengen Luft mittels der von Hempel angegebenen Lösung meßbare Mengen Kohlenoryd, welche den Sauerstoffgehalt um etwa 0,13 bis 0,15 Proc. zu niedrig ausfallen lassen.

<sup>1)</sup> Journ. de phys. 1884, 3, 390. — 2) D. R.-P. Nr. 16 568; Fischer's Jahresb. d. chem. Technol. 1882, 489. — 8) Bull. Soc. d'Encourag. 9, 531; Dingl. Journ. (1883) 247, 487. — 4) Wiener Ber. Apr. 1883, 18; Beibl. z. Ann. d. Phys. 1884, 31. — 5) Pharm. Centralh. 22, 380. — 6) Centralbl. s. Electrotechn. 1883, 529; Dingl. Journ. 252, 30. — 7) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1884, 1308. — 8) Ber. d. dem. Ges. 1885, 268 und 1800. — 9) Archiv s. Physiol. (1886) 28, 401.

U. Kreusler<sup>1</sup>) fand mit einem verbesserten Jolly'schen Apparate (S. 185) 20,88 bis 20,94 Proc. Sauerstoff in freier Landluft.

C. Ebermayer?) fand die Waldluft und die Luft im Freien fast gleich zusammengesetzt. Er erklärt dieses damit, daß ein Wald von 1 ha Größe als Sauerstoffspender durch die Athmung von 4 Personen ausgeglichen werde. Das gegen beträgt der jährliche Bedarf an Kohlensäure für das gesammte Waldgebiet Bayerns etwa 29 Milliarden Kilogramm und ferner werden durch den Athmungsproceß der Blätter mehr als 14 Milliarden Cubikmeter oder 20 Milliarden Kilogramm Sauerstoff der Atmosphäre zugeführt. Die Ausgleichung und Bersmischung der Waldluft mit der freien Atmosphäre geht aber so schnell vor sich, daß weder bezüglich des Kohlensäures noch des Sauerstoffgehalts der Luft innershalb und außerhalb des Waldes wesentliche Unterschiede wahrnehmbar sind.

E. W. Morley<sup>3</sup>) hat in Hubson und Ohio den Sauerstoff der Luft bestimmt; er erklärt die Schwankungen durch Niedersinken der höheren, squerstoffsärmeren Luftschichten.

A. Müntz und E. Aubin<sup>4</sup>) fanden am Cap Horn an zwei auf einander folgenden Tagen im Mai 1883 20,72 und 20,97 Proc. Sauerstoff, während früher Regnault 20,30 bis 21,02 Proc. Sauerstoff fand, und Lewy<sup>5</sup>) 20,33 bis 21,06 Proc.

Weitere Beobachtungen sind wünschenswerth (vgl. S. 196)6).

Dzon. Die Prüfung der atmosphärischen Luft auf Dzon (S. 196) ist noch immer ohne jede praktische Bebeutung<sup>7</sup>).

Rohlensäure. Das sogenannte mimimetrische Verfahren zur Kohlen-säurebestimmung (S. 197) hat Wolpert<sup>8</sup>) wieder aufgegriffen. Dasselbe ist vor wie nach unbrauchbar.

Auch M. Ballo<sup>9</sup>) bestätigt, daß bei der sogenannten mimimetrischen Kohlensäurebestimmung <sup>10</sup>) derselbe Grad der Trübung bei verschiedenen Verssuchen nur sehr schwer zu erreichen ist. Seringere Mengen Kohlensäure werden von Kaltwasser, ohne eine deutlich sichtbare Trübung hervorzubringen, absorbirt. Es tommt hierbei nicht allein auf die Schärse des Gesichtes an, sondern auch auf die Form des Absorptionsgesäßes und auf die Schnelligseit, mit welcher die Frage hindurchgepreßt wird, und bei so verdünnter Kohlensäure, wie die in Luft stehende, können durch zu rasches Hindurchpressen bedeutende Kohlensäuresmengen in Verlust gerathen.

<sup>1)</sup> Landwirthschaftl. Jahrb. (1885) 14, 305. — 2) Sitzungsber. d. bayerisch. Acad. 1885, 299. — 8) Chem. News 45, 245 u. 284. — 4) Compt. rend. 102, 411. — 5) Annal. de chim. et phys. (1852) 34, 5. — 6) Die S. 196 oben angegebenen Analysen wurden mit Laboratoriumluft ausgeführt. Bergl. auch R. Ebert: Die Sauerstoffschwankungen der Atmosphäre. Programmschrift (Dresden 1885). — 7) Bergl. Fehling: Handwörterbuch d. Chemie (Braunschweig 1886) 4, 1074; Fischer's Jahresb. d. chem. Technol. 1884, 417. — 8) D. R. P. Rr. 20446; Fischer's Jahresb. d. chem. Technol. 1882, 490. — 9) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1884, 1097; Fischer's Jahresb. d. chem. Technol. 1884, 1305. — 10) Bergl. auch A. Smith: Air and rain (Condon 1872) 193.

Schlittelt man in einer Halbliterslasche die zu untersuchende Luft mit einer gewissen Menge des mit Phenolphtalein roth gesärbten Kaltwassers, unter ersneuertem Zusat desselben, dis keine Entfärdung mehr ersolgt, so läßt sich auf diese Art die Kohlensäure mit annähernder Genanigkeit bestimmen. Allein ein so start verdünntes Kaltwasser wirtt zu wenig rasch absordirend und der Bersuch ersordert 1/4 dis 1/2 Stunde, auch wenn man statt der gewöhnlichen Flaschen slache Feldslaschen verwendet, welche die Absorption ungemein besördern. Ballo hat deshald anstatt Kaltwasser ein energischer wirkendes Absorptionsmittel gessucht und ist schließlich bei einem Semische von Kalis oder Natronlange mit einer Chlordarpumlösung stehen geblieben. Eine solche Lösung von genügender Berschlordarpumlösung stehen geblieben. Eine solche Lösung von genügender Berschlordarpumlösung stehen geblieben. Eine solche Lösung von genügender Berschlordarpumlösung stehen geblieben.

Fig. 225,

sorption ist in etwa 10 Minuten so weit volls endet, bag bie erreichte Genauigkeit für viele

Bwede genligt.

Rad ferneren Borfchlägen von Ballo und Nienstäbt (D. R.B. Rr. 32426) wirb bierfür eine Flafche (Fig. 225) verwendet; Diefelbe hat Inhalt von 100 bis 500 com, bie Bilrette b faßt 10 bis 50 cem. Bulfte u ber Flafche f find jur Anbringung bes Bajonnetverschluffes I Ausschnitte vorge-Ueber bas Rohrstlick m wird bie Rapfel g gestülpt, welche eine jur Führung bes Rohrstempels r bienenbe gefchligte Bulje & trägt. Bei ber Untersuchung entfernt man bie Rautschuftlappe o bes Trichters & und füllt burch bas Rohr r eine mit einer geringen Menge Chlorbaryum verfeste und mit Bhenolphtalein roth gefärbte Ralis ober Ratronlöfung in bie Bürette bis jum Rullpuntte. Dann

zwingt man die zu untersuchende Lust dadurch in die Flasche einzutreten, daß man dieselbe voll Wasser gießt und dieses in den Raum, dessen Lust untersucht werden soll, wieder ausschüttet. Mun sest man den Deckel wieder aus, zieht die Röhrer etwas in die Höhe und drückt leise am Angelventile v des Schlauches s, um die Lust durch Rohre o und oz von s nach d treten zu lassen, so daß die Alkalilösung ausssließen kann. Sind 5 com ausgestossen, so drückt man den Stempel r gut hinab, wodurch die Dessung a wieder verschlossen wird, schüttelt nun die Flasche 2 die Winnten, indem man von Zeit zu Zeit nachsieht, ob eine Entsärbung der Flüssigkeit stattgesunden hat oder nicht. Im letzteren Falle ist die Lust genügend rein, im ersteren Falle aber unrein. Die Absorptionsstüssigigkeit hat nämlich eine solche Berbünnung, daß 5 com derselben dem normalen Kohlensäuregehalte der Lust entsprechen. Läßt man nun weitere 5 com Absorptionsstüssigigkeit einssließen, schüttelt wieder 2 dis 3 Minuten und es erfolgt keine Entsärbung, so enthält die

<sup>1)</sup> Richt empfehlenswerth, wegen ber Löslichleit von Roblenfaure im Waffer. F.

Luft weniger als das doppelte des Normalgehaltes; erfolgt aber Entfärbung, so beträgt der Kohlensäuregehalt mehr als das doppelte des normalen. Will man nun den Gehalt genau erfahren, so wiederholt man diese Versuche zunächst mit 5 zu 5 com, dann aber cubikentimeterweise. Entspricht 1 com der Maaßslüssigskeit 1 com Kohlensäure in 10000 com Luft, so ist der Kohlensäuregehalt  $x = 111.6 \, ma: v$ , wobei m die Anzahl der Cubikentimeter Zehntels Dralfäure des deutet, welche zur Sättigung von 100 com der Absorptionssslüssigseit nothwendig waren; v ist das Bolumen der Flasche, a die Anzahl der beim Bersuche verbrauchsten Cubikentimeter der Absorptionssslüssigseit.

Aehnlich, aber minder bequem, ist das Berfahren von Blochmann.). Eine Flasche von 505 ocm Inhalt wird mit der zu untersuchenden Luft gestütt. Run giebt man 5 ocm gesättigtes Kalkwasser und 3 Tropsen einer Lösung von reinem Phenolphtalein in 60 procentigem Altohol (1:1000) in die Flasche, versichließt dieselbe mit einem Kortstopsen und schüttelt 2 dis 3 Minuten träftig um. Hierauf öffnet man die Flasche, süllt sie durch Saugen am Saugrohr mittels eines tiesen Athemzuges von neuem mit Luft, schüttelt wiederum 2 dis 3 Minuten und fährt in gleicher Weise so lange fort, dis die Flüssigkeit in der Flasche farblos geworden ist. — Das S. 202 angegebene Berfahren ist doch wohl vorzuziehen.

Fig. 226.

A. Munt und E. Aubin2) füllen ben 160 Liter fassenden Behälter A (Fig. 226) durch Eintauchen in das Gefäß R und Deffnen des Hahnes o mit Wasser, lassen ihn bann burch ein Gegengewicht allmälig heben, so bag die Luft

<sup>1)</sup> Beitschr. f. analyt. Chem. 1884, 383; Ber. b. beutsch. chem. Ges. 1884, 1017. — 2) Compt. rend. 93, 797; 96. \*1798: 98, \*487; 102, 421.

oben durch das Rohr c eintritt, an das Kali im Rohre T die Kohlensäure absgiebt und durch das Controlfläschchen B zum Gasometer A geht. Die vom Kali aufgenommene Kohlensäure wird dann wie früher (S. 199) bestimmt. Sie fans den so folgende Durchschnittswerthe (in 10000):

	Am Tage	Rachts
Haiti	. 2,704	2,92
Florida	. 2,897	2,947
Martinique	. 2,735	2,850
Merico	. 2,665	2,860
Santa-Cruz (Patagonien)	. 2,664	2,670
Chubut (Patagonien)	2,790	3,120
Chili	2,665	2,820
Cap Horn	2,563	2,556

E. Reichardt') fand in Jena 2,9 bis 3,2 auf 10000 Raumtheile, M. Breslauer') in Brandenburg 3,7 bis 2,8, Ebermayer im Jahre 1884 im Bayerischen Hochgebirge 2,52 bis 5,49. Londoner Luft enthält im Mittel 4 auf 10000, an Nebeltagen 0,72, im December 1882 sogar 14,13). Rißeler' fand in der Schweiz 2,53 bis 3,59 Thle. Wollny' bestätigt die Ansgaben von Fodor (S. 205), daß die freie Kohlensäure der Bodenluft auf den Gehalt der Atmosphäre an diesem Gase einen bestimmenden Einsluß ausübt, und zwar in der Weise, daß die Luft um so mehr bereichert wird, je intensiver die Zersetzung der organischen Substanzen vor sich geht. Diese Beeinslussung der atmosphärischen Kohlensäure durch die Bodenluft wird um so stärker hervortreten, je poröser der Boden ist, und umgekehrt, gleiche Mengen organischer Stosse vorsausgesetzt.

Rohlenoxyd. An den Angaben von Poleck (S. 215) hat A. Wagner 6) Berschiedenes auszusetzen, doch muß hier auf den Streit lediglich verwiesen werden.

A. P. Fokker?) ist mit den Aussührungen von M. Gruber (S. 213) nicht einverstanden. Letterer?) stütt sich dagegen auf die Versuche von Kreis?) nach denen sich der Organismus vom Kohlenoryd hauptsächlich durch Verbrennung befreit. [Nach N. Grehant 10) ist dieses nicht der Fall, vielmehr wird bei unvollständiger Vergiftung das Kohlenoryd als solches wieder ausgeschieden]. Hüfner und Külz<sup>11</sup>) fanden, daß beim Schütteln von Kohlenoryd haltiger Luft mit Hämoglobinlösungen, selbst wenn die Luft nur 0,04 Proc. Kohlenoryd enthielt. noch 38,9 Proc. des Hämoglobins in Kohlenorydhämoglobin übergeführt wurde. Da nun Kaninchen 0,044 bis 0,059 Proc. Kohlenoryd in der Luft nach Gruber tagelang ertrugen, so glaubt er, daß der lebende Organismus sich in

<sup>1)</sup> Archiv d. Pharm. 222, 414. — 2) Deutsche Chem. Ztg. 1886, Nr. 21. — 8) Rep. of the meteorolog. Council 1884, 51. — 4) Compt. rend. 94, 1390; Fischer's Jahresb. d. chem. Techn. 1882, 490. — 5) Fortschr. a. d. Geb. d. Agriculturs physit 1885, 405; Chem. Centralbl. 1886, 289. — 6) Repert. d. analyt. Chem. 1885, 226; 1886, 57. — 7) Archiv s. Hygiene 1883, 503. — 8) Daselbst 1884, 246. — 9) Archiv s. d. ges. Physiol. 26, 425. — 10) Compt. rend. 102, 825. — 11) Journ. s. pratt. Chem. 28, 256.

.

ausgiebiger Weise von dem Gifte zu befreien vermag, daß somit 0,02 Proc. bes deutungslos sind, daß die Schädlichkeitsgrenze bei 0,05 Proc. liege.

Dem gegenüber macht J. Uffelmann<sup>1</sup>) mit Recht geltend, daß hier Thierversuche nicht entscheiden können. Er selbst verspürt nach nur halbstündisgem Einathmen einer nur 0,04 Proc. Kohlenoryd haltenden Luft Kopfschmerz, Hitze in den Wangen und Schlagen der Schläfenarterien, auch leichten Schwindel und erhebliche Mattigkeit, welche Erscheinungen doch entschieden eine Vergiftung andeuten (vergl. S. 214).

Für die Erkennung von Kohlenoryd haltigem Blute sind folgende Merkmale besonders beachtenswerth. Der Zusat von Ammoniumsulfid bewirkt langsamer, als in der Bergleichsblutlösung, eine Aenderung des spectroskopischen Berhaltens und erzeugt ein weniger vollständiges Reductionsband. Ift nur eine sehr geringe Menge von Orphämoglobin vorhanden, so bleiben nach dem Zusatze des Ammoniumsulfid die Blutbänder bestehen, aber sie erscheinen verwaschen mit verdunkeltem Intervall. Ist viel Dryhämoglobin vorhanden, so verschwinden die beiden Blutbänder vollständig oder fast vollständig als isolirte Absorptionen; es bildet sich eine einzige, fast das ganze Feld von  $m{D}$  bis  $m{E}$  ausfüllende Absorption, die ent= weder gleichmäßig dunkel oder nahe bei D am dunkelsten erscheint. man die Ammoniumsulfidblutlösung mit atmosphärischer Luft, so wird, wenn wenig CO in der Blutlösung vorhanden war, das spectrostopische Bild sehr stark, wenn viel CO vorhanden war, sehr wenig, aber doch etwas verändert. Setzt man zu der mit Ammoniumsulfid vermischten Blutlösung nach der Einwirkung des Reagens noch etwas 10 procentige Kalilauge, so zeigt sich, wenn viel CO vorhanden war, keine Absorption des Hämochromogens oder nur eine Andeutung derselben unter Bleiben der Blutbander, die nur ein wenig matter und verwaschener als in der ebenso behandelten Vergleichsblutlösung sich zeigen wenig CO vorhanden, so zeigt sich der dunkle Absorptionsstreif des Hämochromogens etwa auf der Mitte zwischen D und E, aber weniger dunkel und vor allem weniger breit, als in der ebenso behandelten Bergleichsblutlösung; die beiden Blutbänder verschwinden fast vollständig, bleiben nur als ganz matte Absorptionen schwach erkennbar. Schüttelt man alsdann mit atmosphärischer Luft, so tritt in letterem Falle, also bei geringem Kohlenorydgehalte, eine bedeutsame Aenderung des spectrostopischen Berhaltens, in ersterem Falle, bei starkem Kohlenorydgehalte, eine nur schwache Aenberung besselben hervor.

Zur Aussührung der Untersuchung bereitet man eine Lösung von frischem Rindsblute und 50 Thln. Wasser und gießt 50 ccm in eine 2 bis 4 Liter fassende Glasslasche, nachdem man diese zuvor mit der zu untersuchenden Luft gefüllt hatte. Dann verschließt man und schüttelt nunmehr start, so daß die Flüssigkeit ringsum an der Wandung sich vertheilt, stellt 2 Minuten hin, schüttelt auß neue und wiederholt dies 4 bis 5 mal. Dann entleert man die Blutlösung, prüft zunächst die Farbe derselben durch einen Bergleich mit der nicht zur Untersuchung verwendeten Blutlösung und schreitet weiterhin zur spectrossopischen Betrachtung. Zu dieser verwendet man farblose Gläser von 1 cm Weite und prüft bei Tages=

<sup>1)</sup> Archiv f. Hygiene 1884, \*207.

licht. Zeigt sich beim Zusatz von Schwefelammonium keine Aenderung im Bershalten der Blutbänder, so ist kein Kohlenoryd vorhanden.

Sehr zwedmäßig ift es auch, bie zu untersuchenbe Luft mit einer Blutlösung zu schütteln, welche man vorher mit Ammoniumsulfid verfette und in welcher man die vollständig normale Bildung des Reductionsbandes feststellte. Ift in der Luft nur etwas Kohlenoryd, so wird man nach dem Schütteln in der entleerten Flussigkeit Kohlenoryd= und Dryhämoglobin haben. Letteres wird allmählich wieder reducirt, ersteres aber nicht, und so bietet sich nach einem Stehenlassen von etwa 15 Minuten ein anderes Bild, als vorher, ehe man die Blutlösung mit der Luft schüttelte. Schüttelt man ferner eine Blutlösung, welche nach ber Behandlung mit Ammoniumsulfib und Ralilauge feine Spur ber Blutbanber oder des Reductionsbandes, sondern nur die charafteristische Absorption des Hämochromogens darbietet, mit einer Luft, welche auch nur sehr geringe Mengen von Kohlenoryd enthält, so zeigt sich bei ruhigem Stehenlassen nicht wieder das vorige spectrostopische Bild, sondern eine weniger intensive Absorption des Hämochromogens und daneben mehr oder weniger starke Kohlen= orydhämoglobinbänder. Man kann auf diese Weise noch 0,033 Proc. Kohlenoryd auffinden.

C. v. Than 1) bestätigt die Unbrauchbarkeit des Ansell'schen Apparates aus den bereits vom Verfasser (S. 216) angegebenen Gründen und empsiehlt zur Auffindung von Gasausströmungen die Verwendung eines mit kleinem Druckmesser versehenen porösen Thoncylinders, welcher mit einer das Gasgemisch entshaltenden Glode bedeckt wird. Die Menge des Gases läßt sich annähernd aus der Höhe der in Folge der rascheren Diffusion des Gasgemisches gehobenen Wassersäule erkennen, wie dies mit einem fast gleichen Apparat vom Verf. dieses

<sup>1)</sup> Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1882, \*2791. Derselbe hat mit einer 3 cm weiten . Glasröhre folgende Versuche über die Explosionsfähigkeit eines Gemisches von Luft und Leuchtgas ausgeführt:

	halt an uchtgas	Bei der Entzündung beobachtete Erscheinung:
4	Proc.	Das Gemisch war überhaupt nicht entzündlich.
5	"	Die Flamme war kaum sichtbar, pflanzte sich außerordentlich langsam fort und löschte sich gewöhnlich auß, bevor sie das Ende der Röhre erreichte.
6	77	Ruhiges, sich sehr langsam fortpflanzendes Abbrennen.
7	n	Ruhiges, fich langfam fortpflanzendes Abbrennen.
8	n	Ruhiges, aber ziemlich rasches Abbrennen ohne Geräusch.
9	ה. ת	Rasches Abbrennen mit einem sausenden Geräusch.
10	n	Sehr rasches Abbrennen mit einem tiefen Explosionsgetöse.
13	 D	Explosion mit heftigem pfeifendem Berausch.
15	• • •	Heftige Explosion mit dumpfem Analle.
20		Sehr heftige Explosion mit dumpfem Analle.
25		Ruhiges Abbrennen ohne Knall ober Getose.
30	••	Das Gemisch brennt nur an der Mündung des Gefäßes, ohne daß die Flamme sich ins Innere fortpflanzt.

bereits früher 1) gezeigt wurde. — Aus denselben Gründen ist der Apparat von Binsfeld (D. R.=P. Nr. 27487) völlig unbrauchbar 2).

Da es auch neuerdings wiederholt vorgekommen ist, daß bei Rohrbrüchen der Gasleitung Gasausströmungen sattsfinden (vgl. S. 215), so hat H. Bunte durch den Erdboden in Wohnungen stattssinden (vgl. S. 215), so hat H. Bunte derügliche Versuche angestellt, aus denen hervorgeht, daß man noch 1 bis 2 Thse. Leuchtgas in 10000 Thsn. Luft durch den Geruch erkennen kann. Im Boden verliert das Gas seinen charakteristischen Geruch anfangs, dis der Boden damit gesättigt ist, so daß als sicheres Erkennungszeichen zunächst nur die Palladiumsreaction gelten kann (vgl. S. 210).

Saure ober alkalische Industriegase (vgl. S. 216). Nach der Alkalisacte von 1874 darf in englischen Sodafabriken 1 cm der durch den Schornstein entweichenden Gase höchstens 0,454 g Chlorwasserstoff enthalten. Thatsächlich wird die Salzsäurecondensation viel weiter getrieben 5).

Ueber die Schädlichkeit der Säuredämpfe für den Pflanzenwuchs liegen zahlreiche Arbeiten vor. Smith hebt hervor, daß fäurehaltige Luft namentlich auf schwächliche Personen einen entschieden nachtheiligen Einfluß ausübt.

M. Ogata?) untersuchte die Giftigkeit der Schwefligsäure, wie sie der Athemluft in Bleichereien, Ultramarinfabriken 8), Hopfenschweflungsanstalten, Hittenwerken, Schwefelsäurefabriken u. dgl. beigemischt sein kann. Während Hirt?) offenbar fälschlich angiebt, daß Arbeiter sogar in einer Athemluft, welche 1 bis 3 Proc. Schwesligsäure enthält, lange Zeit völlig gesund bleiben, zeigt Ogata, daß ein Gehalt von 0,04 Proc. nach einigen Stunden Athemnoth bewirkt. Ihm selbst war es nicht möglich, in einer Luft mit 0,05 Proc. Schwesligsäure einen vollen Athemzug zu nehmen. In Luft mit 0,06 Proc. starben Mäuse schon nach 2 Stunden. Die Schwesligsäure ist ein heftiges Blutgift.

G. With 10) zeigt, daß die Schwefligsäure in der Stadtluft den Dzongehalt vermindert und Schwefelsäure bildet, welche Marmor u. dgl. zerstört. In Rouen wird mit Mennige gefärbtes Papier (für Vermiethungsanzeigen u. dgl.) entfärbt

<sup>1)</sup> Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1872, \*264; Dingl. Journ. (1877) 223, 546. — 2) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, 422. — 3) Bergl. Journ. f. Gasbel. 1885, 10, \*62 u. 264; 1886, \*316; Archiv f. Hygiene 1883, 210. — 4) Journ. f. Gasbel. 1885, 644; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1886. — 5) A. Smith: Air and rain (London 1872); A. W. Hofmann: Bericht über die Wiener Weltausstellung; Chesmische Industrie (Braunschweig 1875), S. 495; vergl. auch Bull. Soc. d'Encourag. (1879) 6, \*68; G. Lunge: Handbuch der Sodaindustrie (Braunschweig) 2, S. 164 und 980; Dingl. Journ. (1880) 236, 54; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1880, 242 u. 327. — 6) Daselbst 1880, 253; 1881, 173; 1882, 265; 1883, 273; 1884, 302; Schröber und Reuß: Beschäbigung der Begetation (Berlin, Parey). — 7) Archiv sür Hygiene, 1884, 223. — 8) Dingl. Journ. (1876) 221, 468. — 9) Hirt: Krantscheiten der Arbeiter; Gasinhalationstrantheiten (Breslau 1873) 74. — 10) Bull. Soc. industr. de Rouen 1885, 181; Compt. rend. 100, 1385.

unter Bildung von Bleisulfat, mit Anilinschwarz und anderen Anilinfarben gefärbte Stoffe werden mißfarbig.

R. B. Lehmann 1) zeigt, wie völlig falsch die Angaben von Hirt (Gassinhalationskrankheiten) über die Giftigkeit der Salzsäure, des Chlors u. dgl. sind. Schon bei 0,01 Proc. Salzsäuregas in der Luft zeigen sich Reizerscheinungen, bei 0,1 bis 0,15 Proc. sterben Thiere in wenigen Stunden. — Ein kräftiger Mann fand die Luft bereits bei 0,005 Proc. Chlorwasserstoff unerträglich, so daß die Luft in Fabriken höchstens 0,01 Proc. enthalten sollte und nicht, wie Hirt angiebt, bis 1 Proc. 2).

Ammoniak kommt in Frage bei Eismaschinen, in Leuchtgassabriken, Ammoniaksodafabriken, bei der Herstellung von Silberspiegeln, in Kattundruckereien u. s. w. Schon bei 0,05 Proc. Ammoniaksehalt der Luft zeigen sich Reizerscheinungen, bei 0,6 Proc. trat der Tod von Thieren zuweilen schon nach  $1^{1/2}$  Stunden ein. Einige Thiere ertragen mehr. Kohlensaures Ammonium wirkt wie freies Ammoniak. — Menschen können ferner bei einiger Sewöhnung 0,03 bis 0,05 Proc. Ammoniak vertragen. Größerer Ammoniaksehalt ist in Arbeitsräumen jedenfalls unzulässig, da hierbei bereits Entzündungserscheinungen und Brechreiz eintreten.

Arsenwasserstoff hat schon mehrfach tödliche Vergiftungen veranlaßt, wenn bei der Entwicklung von Wasserstoff arsenhaltige Säure oder damit versunreinigtes Zink verwendet wurde.

Schwefelwasserstoff wirkt, concentrirt eingeathmet, rasch töblich. Nach Bersuchen von P. Brouardel<sup>3</sup>) starb ein Hund in 2 Minuten durch Einsathmen von 5 Liter einer Luft, welche 2 Vol. Proc. Schwefelwasserstoff enthielt, ein anderer in <sup>3</sup>/<sub>4</sub> Stunden durch Einathmen von 100 Liter Luft mit 0,5 Proc. Schwefelwasserstoff.

Ammoniak (zu S. 217). Levy') fand auf der Versuchsstation Montsouris in 100 cbm Luft im Januar 1879 1,9 mg Ammoniakstäcktoff, im Februar 2,0 mg, März 1,9 mg, April 2,2 mg und im Mai 2,1 mg Ammoniakstäcktoff (14 Stäcktoff = 17 Ammoniak). Ferner in:

	Zuni	Juli	Aug.	Sept.	Oct.	Nov.	Dec.
Montsouris	2,1	2,1	2,3	2,4	2,2	1,9	1,7 mg
Père-Lacquise (Capelle) .	2,2	2,2	2,3	<u> </u>	2,1	2,6	<b>—</b> "
Père-Lachaise (Rord)	1,9	2,3	2,5	2,1	2,2	2,8	— "
Gennevilliers	2,2	3,7	3,7	3,7	4,6	3,7	n
Clidy	1,8	1,7	1,7	1,9	1,9	2,7	<sub>27</sub>
Pariser Canale	_	4,9	-	<b>4,6</b> .	_	8,0	9,4 ,

Als Jahresdurchschnitt ergab sich ein Gehalt an Ammoniakstäktoff für 100 cbm Luft im Jahre 1877 von 3 mg, im Jahre 1878 von 2,3 und im Jahre 1879 von 1,9 mg. Da Ammoniak ein Fäulnißproduct ist, so ist die Bestimmung

<sup>1)</sup> Archiv f. Hygiene 1886, 16. — 2) Zum Messen der angesaugten sauren Luft kann man den Apparat von Bonny (Jahresber. 1882, 486) verwenden. — 3) Compt. rend. (1885) 101, 401. — 4) Daselbst 91, 94.

desselben bei Luftuntersuchungen in geschlossenen Räumen, städtischen Canälen 1), der Boden = 2) bezw. Friedhofsluft 3) und dergl. beachtenswerth.

A. Münt und E. Aubin 4) haben den Gehalt der atmosphärischen Luft und verbrennbaren Kohlenstoffverbindungen dadurch bestimmt, daß sie die zuvor von Kohlensäure und Staubtheilen befreite Luft über bis zur Rothsgluth erhitztes Kupferoryd leiteten und dann die gebildete Kohlensäure bestimmten. Die durch die Verbrennung der Kohlenstoff haltigen Verbindungen gefundene Menge Kohlensäure schwankte in Paris am Conservatoire des Arts et Métier von 0,0003 bis 0,001 Vol. Proc.; dagegen betrug dieselbe auf der Ebene von Vincennes, wo die Luft nicht wie dort durch Leuchtgas und Producte der unvollsständigen Verbrennung verunreinigt ist, nur 0,0002 bis 0,0005, im Mittel 0,0003 Vol. Proc. Die verbrennbaren Kohlenstoffverbindungen der Luft entsprechen somit etwa 1 Proc. der fertig gebildeten Kohlenstäure der Luft.

Staub (zu S. 218). Nachdem es gelungen ist, als Erreger der Cholera 5), Schwindsucht 6), Diphteritis 7) und anderer Krankheiten niedere Organismen nachs zuweisen, ist die Prüfung auf diese wichtig geworden.

W. Hesse' verwendete zur Bestimmung der in der Luft enthaltenen Microsorganismen eine 70 cm lange und 3,5 cm weite Glasröhre. Ueber das eine Ende der Röhre bindet man zunächst eine mit centralem rundem Ausschnitt von etwa 1 cm Durchmesser versehene straff schließende Gummikappe und über diesselbe eine zweite unversehrte, welche die Röhre an diesem Ende völlig abschließt. In die so vorbereitete Röhre bringt man 50 g Nährgelatine'), schließt das offene Rohrende durch einen Kautschukpfropsen, welcher in seiner Durchbohrung ein mit zwei Wattepfropsen versehenes, ungesähr 10 cm langes und 1 cm weites Glassrohr trägt. Die auf diese Weise beschickte Röhre wird in dem von Koch ansgegebenen Dampssterilisirungsapparat von allen entwickelungsfähigen Keimen befreit. Nach dem Erkalten spannt man das Rohr ein, verbindet mit einem Aspirator, entsernt die vordere Gummikappe, saugt minutlich 0,3 dis 0,5 Liter

<sup>1)</sup> Bergl. Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1883, 190; Archiv f. Hygiene 1884, 281. — 2) 3. Fodor: Luft, Boden und Waffer (Braunichmeig 1882); Petten= kofer bezw. Wolfhügel: Zeitschr. f. Biolog. 9, 252; 15, 98; Wollny: Landwirth= schaftliche Bersuchsstat. 1880, 374. — 3) F. Fijcher: Dingl. Journ. 214, 382, 477; Fled: 3. Jahresber. der demischen Centralftelle in Dresden (Dresden 1874). — 4) Compt. rend. (1884) 99, 871. — 6) Fischer's Jahresber: d. chem. Technol. 1884, 1071. - Fodor fand, daß in den Baufern mit ichmugigen Bofen Cholera und Typhus eine etwa dreimal so große Sterblichkeit der Einwohner verursacht, wie in den nebenan gelegenen, mit rein gehaltenen Gofen, ferner, daß in den schmutigen Wohnungen die Cholera nahezu die fünffache, der Typhus mehr als die dreifache Sterblichkeit verursacht wie in Saufern mit reinen Wohnungen. Der Schmut in ben Wohnhäusern, Sofen und Wohnungen ist somit von wesentlichen Ginfluß auf die Berbreitungsart der Cholera und des Typhus. (Archiv f. Hygiene 1884, 257.) — 6) D. M. = 3tg. 1884, 1. — 7) 3tichr. f. d. Chem. Industrie 1887, 72. Archiv für Spgiene 1884, 120. — 8) Mittheil. a. d. Raif. Gefundheitsamte 2, 182. — 9) Fifcher's Jahresber. d. chem. Technol. 1883, 1019.

Luft hindurch und bringt die abgesetzten Reime zur Entwickelung 1). Bersuche zeigten, daß der Luftstrom um so ärmer an Reimen wird, je weiter er sich in der Röhre fortbewegt, bis er endlich gar keine Reime mehr enthält und daß der Weg, ben die Reime zurücklegen, um so kürzer ist, je schwächer ber Luftstrom gewählt Au raschesten setzen sich die Bakterien ab, welche somit schwerer sind als Bilgsporen. Mitten in Berlin, im Freien, waren bei trodener Witterung in 20 Liter Luft höchstens 20 und mindestens 4 Reime enthalten, durchschnittlich etwa 10 Reime, von benen die Hälfte fich zu Pilzcolonien entwickelte. Bei feuchtem Wetter nahm die Bahl ber Reime auffallend ab, und waren die zur Ent= wickelung gelangenden Colonien überwiegend Pilze. Die Berlin verlassende Luft enthielt mehr Reime, als die in die Stadt einziehende, desgleichen enthielt die höhere Luftschicht Berlins (100 m Höhe) weniger Reime (in 20 Liter 16, barunter 5 Pilze) als die unterste Luftschicht (in 20 Liter 44 Keime, barunter 16 Pilze). — Luft aus einem Krankensaale gab in 5 Liter 60 Colonien, barunter 5 Pilze. Die aus einem Habersortirsaale entnommenen Luftproben enthielten massenhafte Bafteriencolonien, beren Berhältniß zu den Pilzcolonien wegen der lleberschwemmung ber Gelatine mit Colonien (Tausende aus 1 Liter Luft) auch nicht annähernd zu bestimmen war.

Giacosa<sup>2</sup>) fand in der Luft auf 2300 bis 2700 m hohen Bergen weit weniger Spaltpilze, aber fast ebenso viel Schimmelpilzsporen als in der Ebens — Miquel und Freudenreich<sup>3</sup>) fanden auf Schweizer Bergen im Gegensatz zu Paris in 10 cbm Luft:

auf einer Höhe von 4000 bis 2000 m .	0 Bakterien
auf dem Thunersee (560 m)	8 ,
am hotel Bellevue (500 m)	
in einem Zimmer bes Hotels	
im Park de Montsouris	7 600
in Paris, Rue de Rivoli	55 000 <sub>n</sub>

Durch Gefrieren werden die Bakterien nicht getödtet. Letzteres bestätigt auch J. Colemann 4), während nach Duclaux 5) dieselben in Flüssigkeiten selbst 20 Jahre lang lebendig bleiben können, im Sonnenlichte aber innerhalb weniger Stunden getödtet werden.

Nach E. Ch. Hansen<sup>6</sup>) enthielt die Luft im Garten der Carlsberger Bierbrauerei Eurotium Aspergillus glaucus, Aspergillus fumigatus, Penicillium glaucum und cladosporioides, Mucor racemosus und stoloniser, Botrytis cinerea, Cladosporium herbarum, Oidium lactis u. a. noch wenig bekannte Pilze, serner Saccharomyces cerevisiae, elipsoideus, exiguus, Pasto-

<sup>1)</sup> Bergl. F. Hueppe: Methoden der Bakterienforschung (Wiesbaden 1885); C. Flügge: Hygienische Untersuchungsmethoden (Leipzig 1881); Les organismes vivants de l'atmosphère, von P. Miquel (Gauthier-Villars, Paris); J. Arnould: Nouveaux éléments d'hygiène (Paris 1881), p. 225 et 249. — 2) Biolog. Centralbl. 1884, 730. — 3) Arch. des sc. phys. et nat. 12, 365; Chem. Centralbl. 1885, 200; Med. hir. Rundsch. 1884, 12. — 4) Chem. News 52, 61. — 5) Compt. rend. 100, 184; 101, 395. — 6) Meddelelser fra Carlsberg Laboratoriet (Ropenhagen 1882), 197; Fisher's Jahresber. d. hem. Techn. 1882, 865.

rianus, Mycoderma und apiculatus, sowie Bacillus subtilis, und ruber, Bacterium Kochii, pyrisorme, und Carlsbergense u. A. Von seuchter Fläche heben sich die Mikroorganismen nicht ab 1).

Dem entsprechend ist die Seeluft nach Miquel2) frei von Mikroorganismen, nach Versuchen des Verfassers3) auch Canalluft.

Für die Reinigung der Luft von Staub ist die Beobachtung von Guitard<sup>4</sup>) bemerkenswerth, daß der Staub durch Elektricität niedergeschlagen wird, ein Verfahren, welches u. a. zur Gewinnung von Flugstaub technisch verwendet wird<sup>5</sup>). Wichtig ist serner die Beobachtung von Tyndal und Aitken<sup>6</sup>), daß Staub von warmen Flächen abgestoßen wird, auf fühlen Flächen sich aber absest, eine Beobachtung, welche Schlösser<sup>7</sup>) zum Niederschlag von Flugstaub ausnutt.

Luftuntersuchung für Heizungs= und Lüftungszwecke. Für die Beurstheilung der Luft in geschlossenen, zum zeitweiligen oder fortwährenden Aufenthalt von Menschen dienenden Räumen, in denen aber die S. 306 erwähnten schädslichen Industriegase nicht in Frage kommen, ist Folgendes zu berücksichtigen.

Bezüglich des Sauerstoffgehaltes der Luft wurde bereits von Regnault und Reiset (vergl. S. 230) gezeigt, daß Thiere erst bei einem Gehalte von 10 Proc. Sauerstoff ber Athemluft anfingen, schneller zu athmen, daß aber bei 4 bis 5 Proc. Erstickungserscheinungen eintraten. 'Nach W. Müller8) wird das Athmen erst bei 5 bis 7,5 Proc. Sauerstoff beschwerlich, mährend er, wie auch Friedländer und Herter9) bei 15 Proc. Sauerstoff noch teine Ginwirkung auf ben Athmungsproces feststellen konnten. Ift aber der Sauerstoffgehalt der Athmungsluft um 4 bis 7 Proc. herabgesetzt und dauert der Aufenthalt in solcher Luft einige Zeit, so findet nach Herter 10) eine Berminderung der ornbirenden Processe im menschlichen Körper statt, welche jedoch burch Erhöhung ber Respirationsthätigkeit ausgeglichen werben kann. Solche beträchtliche Ber= ringerungen des Sauerstoffgehaltes tommen aber nur unter gang befonderen Berhältnissen in Räumen (z. B. Gruben) vor, in welchen sich Menschen aufhalten. — Andererseits haben Filipow 11), Saint-Martin 12) und Lukjanow 13) gezeigt, baß ein höherer Gehalt als 21 Proc. Sauerstoff ohne Einfluß auf den Men= schen ist.

Von Kohlensäure mussen schon beträchtliche Mengen in der Athemluft zugegen sein, bis eine Wirkung derselben auf den thierischen Organismus eintritt. Nach Versuchen von Friedländer und Herter treten beim Einathmen einer

<sup>1)</sup> Wohl aber können die Spaltpilze nach Marpmann durch Fliegen verbreitet werden (Archiv f. Hygiene 1884, 360). — 2) Journ. de pharm. et chim. 1886, 124. — 3) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1883, 1191. — 4) Mech. Mag. 1850, 346. — 5) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, 142. — 6) Roy. Soc. Edinb. 1884; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1884, 1307. — 7) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, \*143. — 8) Liebig's Ann. (1858) 108, 257. — 9) Zeitschr. f. physiol. Chem. 1879, 19 u. 145. — 10) Virchow's Archiv 1882, 290; Fortschr. d. Medicin 2, 274. — 11) Archiv f. d. ges. Physiolog. 34, 335. — 12) Compt. rend. 98, 241. — 18) Zeitschr. f. physiol. Chem. 8, 313.

Luft mit 20 Proc. Kohlensäure während einer Stunde noch keine eigentlich gistigen Wirkungen auf, sondern nur eine Reizung der Athmungsorgane und Steigerung der Herzarbeit. Die Luft im Sooldunstbade zu Dennhausen bei Hannover enthält mehrere Procente Kohlensäure und doch wird sie ohne die geringsten Beschwerden 30 bis 60 Minuten lang eingeathmet; die Luft in Sährstellern enthält oft 4 Proc. Kohlensäure, Mengen, welche in Wohnräumen, Theatern und dergleichen nicht vorkommen.

Da somit die quantitative Beränderung der normalen Luftbestandtheile nicht groß genug ift, um einen übeln Ginfluß ber Luft in Wohnraumen zu erklären, fo nahm man an, daß der Mensch außer der Rohlensäure noch gasförmige Stoffe ausscheibe, welche bereits in sehr geringen Mengen in seiner Athemluft enthalten und wieder eingeathmet, nach kurzerer ober längerer Dauer eine Art von giftiger Wirkung auf ihn ausühten. Da aber die bisherigen wenigen in dieser Richtung ausgeführten Bersuche keineswegs beweisend sind, so hat Hermans 1) die Luft aus einem dicht verschlossenen Rasten von 1,6 cbm Inhalt, in welchem sich 1 bis 2 Personen einige Stunden lang aufhielten, wiederholt untersucht. gebildete Kohlensäure nicht theilweise durch Natronlauge ober Aeptalt entfernt, so stieg der Gehalt der Luft bis 5 Proc. derselben. Dabei ergab sich, daß nur dann die ersten bemerkbaren Erscheinungen der Athemnoth erfolgten, wenn der Rohlenfäuregehalt der Rastenluft mindestens 3 Bol.=Proc. betrug. Dabei mar es voll= kommen gleichgültig, bis zu welchem Procentsate ber Sauerstoffgehalt vermindert wurde, so zwar, daß bei einem Gehalte der Luft von 10 Proc. Sauerstoff durchaus feine unangenehmen ober übeln Empfindungen mahrgenommen murden, fo lange eben keine 3 Proc. Kohlenfäure anwesend waren (vergl. S. 201).

Fernere Bersuche zeigten, daß der normale und gesunde Mensch keine nennenswerthen Mengen von flüchtigen verbrennlichen Stoffen an die ihn umgebende Luft abgiebt und daß, wenn letteres geschieht, dies zunächst zurückussühren ist auf die Entwickelung von Gasen, welche bei einer mangels oder fehlers haften Berdauung im Darme, hauptsächlich in Folge von unzwecknäßiger Ernährung erzeugt werden, oder welche ihre Entstehungsursache in Zersetzungsvorgängen von Abscheidungsproducten an der Körpersläche, also außerhalb des Körpers (bei schnutziger Haut, Kleidern und bergleichen) haben.

Jebenfalls ist eine Liftung von Räumen, in benen sich Menschen aufhalten, erforderlich, wegen Bildung von Wasserd ampf und Wärme. Zwar ist es bekannt, daß in schlecht gelüfteten Räumen selten eine vollkommene Sättigung der Luft mit Wasserdampf beobachtet wird, weil eben meist die Wände und namentlich die tieferen Theile jener Räume und die darin vorhandenen Gegenstände eine niedrigere Temperatur besitzen als die umgebende Luft, so daß eine Condensation von Wasserdampf und Durchseuchtung dieser kühleren Theile eintritt, auf denen sich nun die im Staube vorhandenen niederen Organismen (S. 308) entwickln können. Es ist anzunehmen, daß der mehr oder weniger übele, dumpfe Geruch in nicht gelüfteten Räumen vielfach in diesem Verhalten seine Ursache findet. In größerem Waße kann man bekanntlich das Austreten von riechenden Stoffen

<sup>1)</sup> Archiv f. Hygiene 1883, 1.

wahrnehmen bei einer sichtbaren Durchfeuchtung einzelner Theile oder Flächen unserer Wohnung oder bei dem Vorhandensein feuchter oder nasser, mit mehr oder weniger Staub beschmutzter Kleidungen 1), alles Umstände, unter denen sich Spalt= und Schimmelpilze entwickeln. Alle Ersahrungen sprechen dasür, daß trockene Zimmerluft angenehmer und gesunder ist als zu seuchte 2), was bei Besstimmung der Luftseuchtigkeit (S. 299) wohl zu beachten ist. Die Besstimmung der Kohlensäure (S. 202, oder näherungsweise S. 301) hat, wie bereits S. 208 angegeben; nur indirecten Werth, indem ein auffallend hoher Kohlensäuregehalt die schädlichen Lustverunreinigungen andeutet, welche wir noch nicht direct bestimmen können. Hier wird die, die jetzt noch wenig aussgebildete mitrostopische Untersuchung (S. 309) eintreten müssen.

Mit der Bereicherung der Luft an Wasserdampf verhindert die ebenfalls eintretende Temperaturerhöhung derselben bei längerem Ausenthalte des Menschen selbstverständlich dessen zweckmäßige Abkühlung und zwar um so mehr, je ungünstiger — z. B. in stark übersüllten Räumen, wo die Menschen eng an einander sißen oder stehen — die Bedingungen für die Währeabgabe durch Strahlung sind. Unter solchen Berhältnissen kann die Körpertemperatur des Menschen sich leicht um 0,3 dis 0,6° erhöhen, was namentlich bei längerer Einwirkung, ganz abgesehen von dem Einslusse auf die Stosszessezungen, auf die nervösen Centralorgane, besonders die des Gesäßsystemes, mannigsache Wirstungen ausübt. Es ist wohl sicher, daß Ohnmachtsanfälle und dergleichen, welche in ungenügend gelüfteten Räumen mitunter beobachtet werden können, vorzüglich eine Folge der ungenügenden Abkühlung sind.

## Bur Barmemeffung.

Metallthermometer sind in den letten Jahren wieder eine ganze Anzahl vorgeschlagen.

Beim Metallthermometer von Zabel u. Comp. 3) wird die verschiedene Ausbehnung eines Messingrohres und eines Stahlrohres auf einen Zeiger überstragen (vergl. S. 10). Bei dem Phrometer von Schütte (\*D. R. P. Nr. 24781) wirkt die Ausdehnung eines an einem Ende befestigten Rohres auf den Zeiger. Tremeschini4) benutt die Ausdehnung eines dünnen Platinbleches durch einen, der zu messenden Wärme ausgesetzten Kupferblock.

L. Strube (\*D. R.=P. Nr. 8562) übertrug die Drehung einer Metall= spirale aus Messing= und Stahlblech auf einen Zeiger.

Bei dem Metallthermometer von E. Wood Upton in Peabody (\*D. R.-P. Nr. 34 158) wird der Zeiger durch die Ausdehnung oder Zusammen-

<sup>1)</sup> Bergl. Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1884, 1141. — 9) Daselbst 1883, 1192; 1885, 1322 u. 1324; Zeitschr. f. d. Chem. Ind. 1887, Heft 7 u. 9. — 3) \*D. R. P. Rr. 9314 u. 9751; Dingl. Journ. (1880) 244, \*439. — 4) Portefeuille économ. des machin. 1884, \*64; Dingl. Journ. (1885) 254, \*158.

ziehung von Metallspirglen bewegt. Damit das Thermometer flach wird, liegt die Achse der Spirale parallel zum Zifferblatte.

Guichard u. Comp. 1) beschreiben eine Zeigerbewegung für Metall= thermometer mit einer aus mehreren Metallen hergestellten Spirale (vergl. S. 8).

Um an Metallthermometern den Einfluß der wechselnden Temperatur der Umgebung auszugleichen, verwenden Gebr. Richard in Paris (\*D. R.-P. Nr. 26758) einen Compensator, welcher aus einem zweiten, dem ersten ähnlichen elastischen Theile, also einem Rohre oder einer Kapsel besteht, so daß die Beswegung, welche derselbe in Folge äußerer Temperaturschwantungen macht, die des ersten Theiles aushebt.

Das Graphitpyrometer von Trampler<sup>2</sup>) ist nicht nennenswerth versschieden von den Steinle und Hartung'schen (S. 10). Steinle und Hartung selbst (\*D. R.=P. Nr. 9317) wollen statt des Graphitstades solche von Thon, Glas, Gyps, Asbest und dergleichen verwenden.

Dankers (\*D. R.-P. Nr. 32089) benutzt die Ausdehnung einer Metallstange zur Wärmemessung in Malzbarren. Wagner (\*D. R.-P. Nr. 16559) will mit seinem sogenannten Telethermoindicator die von einer Metallspirale gemessene Wärme nach Art der Haustelegraphen auf größere Entfernungen ablesen.

Alle Metallthermometer sind unzuverlässig, so daß sie besser über= haupt nicht angewendet werden.

Duecksilberthermometer. Nach J. M. Crafts) wird die bekannte Ershöhung des Rullpunktes an neuen Thermometern nicht durch den Luftdruck, sondern durch Ausgleich der Spannungen im Glase der Thermometerkugel versanlaßt, da mit Luft gefüllte Thermometer dieses Berhalten ebenso zeigen als luftleere. Darnach muß ein Onecksilberthermometer, welches zu gewöhnlichen Beodachtungen zwischen O und 360° verwandt werden soll, eine Woche hindurch in siedendem Quecksilber, und zwar mit der ganzen Röhre, gehalten werden, ehe man die Punkte 100 und O feststellen und graduiren darf. Aehnlich sind Thermometer zu behandeln, die für Temperaturen von O dis 100° dienen sollen, und zwar muß man diese Wochen lang auf 100° erwärmt halten (oder kürzere Zeit auf ungesähr 156° in Terpentin). Dadei dürfen die Thermometer nicht in Berührung mit Wasser erwärmt werden. Bei dieser Behandlungsweise kann man sich leicht einen Schluß auf die Reinheit des Quecksilbers machen, da, wenn das Quecksilber nicht vollständig rein war, die Quecksilbersäule beim längeren Erswärmen sich theilt.

Um Temperaturen zwischen 150° und 360° festzustellen, erweist sich die Anwendung von Naphtalin und Benzophenon am geeignetsten. Die folgende

<sup>1)</sup> Revue industr. 1884, \*161. — 2) Portefeuille econom. des machin. 1884, \*64. — 3) Compt. rend. 91, 291 et 574; 94, 1298; 95, 836 et 910; Bull. Soc. chim. (1883) 39, 196 et 277; Americ. Chem. Journ. 1884, 307.

Tabelle giebt die Siedepunkte von Naphtalin und Benzophenon unter verschiedenen Drucken in Millimetern Duccksilber (reducirt auf 00).

	Raph	talin		Benzophenon					
Temp.	Millimeter	Temp.	Millimeter	Temp.	Millimeter	Temp.	Millimeter		
215,8	722,05	217,2	745,41	303,8	724,77	305,2	746,24		
216,0	725,34	217,4	748,80	304,0	727,80	305,4	749,36		
216,2	728,45	217,6	752,20	304,2 .	730,86	305,6	752,47		
216,4	731,98	217,8	753,90	304,4	733,92	305,8	755,60		
216,6	735,32	218,0	759,02	304,6	736,98	306,0	758,74		
216,8	738,67	218,2	762,46	<b>304,</b> 8	740,06	306,2	761,90		
217,0	742,03	218,4	765,91	305,0	743,14	308,4	765,06		

Bei Bestimmungen bes Siebepunttes ift bie unmittelbare Einwirkung ber Dämpfe auf das Thermometergefäß möglichst zu vermeiden, was leicht das durch gelingt, daß man das Thermometergefäß in ein enges, unten geschlossenes Röhrchen aus ganz dunnem Blech einschiebt. Ein Umgeben bes ganzen unteren Thermometertheiles mit einer folchen Metallhülse, die oben mit der Atmosphäre in Berührung ist, bietet, namentlich auch bei Siedepunktsbestimmungen bei vermindertem Drud, den Bortheil, daß die Berschiedenheit des im Inneren des Thermometers und außen herrschenden Druckes eine viel geringere ift und somit eine Correctur filr den Ginfluß des Druckes auf den Thermometerstand unter-Die Busammenbrückbarkeit des Thermometergefäßes tann man bleiben fann. annähernd durch Bestimmung berselben Temperatur mit einem Thermometer in horizontaler und bann in verticaler Lage ermitteln. Die Differenz bes Thermometerstandes bei diesen beiben Bestimmungen ift hervorgerufen durch den bei ber verticalen Stellung wirkenden Drud der in der Röhre befindlichen Quedsilber= fäule auf das Thermometergefäß. Dieser Einfluß ist ein um so größerer, je länger das Thermometer, je länger also bei einer gewissen Temperatur die Quedsilberfäule ift.

Will man die mit dem Quecksilberthermometer ermittelten Temperaturen auf das Luftthermometer beziehen, so sind die bekannten Tabellen von Regnault nicht mehr verwendbar, da jest andere Glassorten üblich sind 1).

Pernet<sup>2</sup>) empfiehlt, die Differenz der Fixpunkte als die richtigste anzusnehmen, welche man erhält, wenn beide Punkte am Ende einer Reihe von abwechselnden Bestimmungen des Siedepunktes und des Gefrierpunktes einen

<sup>1)</sup> Bergl. Zeitschr. f. analyt. Chem. 1884, 527. — 2) Trav. et mém. du Bureau internat. du poids et mesures (Paris 1881) p. 52; Carl's Repert. 11, 308; Zeitschr. f. Instrumentent. 3, 41.

constanten (tiefsten) Stand erreicht haben. Es ist zu bemerken, daß dabei immer die Siedepunktsbestimmung der des Eispunktes vorausgehen muß, und daß vor der eigentlichen Bestimmung des Siedepunktes das Thermometer jedesmal längere Zeit auf 100° erhist werden soll.

Bei der Aussührung einer genauen Temperaturbestimmung ist es nöthig, nach dem Ablesen der Thermometerangabe bei der zu messenden Temperatur, jedesmal auch eine Nullpunktsbestimmung vorzunehmen. Die so gefundene Diffezenz der directen Temperaturablesung und des sür dieselbe gültigen Nullpunktes ist zu beziehen auf die Gradeinheit, wie sie sich aus dem oben angegebenen richztigen Abstande von Qo und 1000 ergiebt.

Rub. Weber 1) zeigte zuerst, daß diese thermischen Rachwirkungen von der Zusammensetzung des verwendeten Glases abhängen, daß namentlich die sehr leicht flüssigen Alkali-Kalkgläser am ungeeignetsten, reine Kaligläser mit reichlichem Gehalte von Kieselsäure dagegen recht geeignet zur Herstung von Thermo-metern sind.

Nach H. Biebe") ist es unter seiner Mithilse Abbe und Schott in Jena gelungen, drei Glassorten herzustellen, welche sich besser als irgend ein ansberes Glas zur Herstellung von Quecksilberthermometern mit unveränderslichem Nullpunkte eignen. Die Zusammensetzung dieser Gläser, von denen sich namentlich das erste leicht vor der Lampe verarbeiten läßt, ist folgende:

											I.	II.	III.
$SiO_{2}$	•			•			.•		•	•	67,50	69,00	52,0
$Na_2O$	•	•	•			•		•	•	•	14,00	14,00	<u> </u>
$Zn\overline{O}$	•	•			•	•		•	•	•	7,00	7,00	30,0
Ca O	•	•						•	•		7,00	7,00	
$Al_2O_3$	•	•	•	•		•	•	•	•	•	2,50	1,00	
$\mathbf{BO_3}$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,00 ~	2,00	9,0
$\mathbf{K_2O}$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	-		9,0
	•										100,00	100,00	100,0

Wiebe hat gefunden, daß Kali und Natron bei der Zusammensetzung von Thermometerglas einander nur ganz vollständig ersetzen dürfen, daß dagegen die theilweise Ersetzung unter Festhaltung der übrigen Bestandtheile auf die thermometrischen Eigenschaften nur ungünstig wirkt, indem sie die Nachwirkungsserscheinung steigert. Diese Steigerung ist um so größer, je mehr sich das Vershältniß der Alkalien zu einander der Gleichheit nähert.

Von den Verwendungen des Quecksilberthermometers sind noch folgende zu erwähnen:

A. Eichhorn (\*D. R.-P. Nr. 14128) umgiebt das Thermometergefäß mit einer metallenen, luftleeren Schuthülle. — Die Thermometerformen von Sucow (\*D. R.-P. Nr. 22250), Dehne (\*D. R.-P. Nr. 23845), Dreyer (\*D. R.-P. Nr. 23633), Rest (\*D. R.-P. Nr. 24435), Schulze (D. R.-P. Nr. 25975), Immisch (\*D. R.-P. Nr. 19785) u. A.3) werden schwerlich praktische Be-

<sup>1)</sup> Sitzungsber. d. Berl. Akad. d. Wiffensch. 1883, 1233. — 2) Daselbst 1884, 403; 1885, 1021. — 3) Vergl. Dingl. Journ. 251, 412; 254, 160; Fischer's Jahresber. 1884, 1276.

bentung erlangen 1). Ganz unbrauchbar ist das Thermometer von Meper (\*D. R.-P. Nr. 11270).

Brydges (\*D. R.=P. Nr. 17059) enwfiehlt eine Borrichtung, den Thermo= meterstand fortlaufend photographisch aufzuzeichnen.

Um die Temperaturen auf größere Entfernungen hin zu ermitteln (Telesthermometer), verbindet 3. Salleron<sup>2</sup>) die Thermometerkugel durch ein besliebig langes kupfernes oder eisernes Capillarrohr mit dem aus Glas hergestellten Beobachtungsrohr. Neben dieser Capillarröhre liegt eine völlig gleiche mit dersselben Flüssigkeit gestüllte, welche wie die erste in ein eingetheiltes Glasrohr endigt, aber nicht mit einer Thermometerkugel verbunden ist. Der Unterschied der Ans

Fig. 227.

gaben beider Flüssigkeitssäulen entspricht somit derzenigen der Kugel, welche der zu messenden Temperatur ausgesetzt ist. — H. Kolbe (\*D. R. = P. Nr. 13166 und 16641) verbindet das Thermometer nit elektrischer Lärmvorrichtung; desgleichen L. Thieme (\*D. R.-P. Nr. 22055).

Das Maximum- und Minimumthermometer von H. Kaspeller in Wien (D. R.-B. Nr. 21082) ist ein gewöhnliches Weingeistthermometer mit geradem Rohre, welches am unteren und am oberen Ende eine Erweiterung besitz; letztere füllt sich etwa bis zur hälfte mit Weingeist. Der Weingeistsaden ist ungefähr in der Witte durch einen kurzen Duecksilberpfropfen unterbrochen; indem bieser bei eintretender Temperaturänderung mit dem Weingeist nach oben oder unten wandert, schiebt er zwei über und unter dem Duecksilberpfropsen in das Thermometerrohr eingelassene und darin durch sedernde Glassäden mit Reibung bewegliche Marken vor sich her; dieselben werden von kleinen, in Glassöhrchen eingeschmolzenen Stahlkörpern gebildet.

Jebe Marke wird nur so lange verschoben, als das Quecksilber sie berührt, die obere also, so lange die Temperatur steigt, die untere umgekehrt, und es bleibt die Marke in ihrer zuletzt innegehabten Stellung zurück. Sollen die Marken für eine neue Beobachtung wieder eingestellt werden, so zieht man sie mit Hülfe eines Magnetes gegen den Quecksilberfaden.

R. Fueß in Berlin (\*D. R.-P. Nr. 26606) füllt das gegabelte Thermosmetergefäß A (Fig. 227) mit Quecksilber; die Capillarröhre B ist mit Alkohol gefüllt und läuft oben in eine Erweiterung aus, welche etwas Luft enthält. Der Quecksilberfaden c, welcher von dem Quecksilberfaden des Gefäßes durch die untere Alkoholsäule getrennt ist, deren Länge etwas größer genommen wird, als die Endpunkte der Temperaturen von einander entsernt sind, stößt die Marke n für die Mindesttemperaturen nach unten und die Marke x für die Höchsttemperaturen nach oben; c hat die Länge von 10 Stalengraden. Die Striche der Stalen sind sowohl hinter dem sehr dünnen Capillarrohre, als auch zu beiden Seiten dess

<sup>1)</sup> Ebensowenig das neue Drehthermometer (vergl. S. 31) von Runge (\*D. R.: P. Rr. 7473). — 2) Bull. de Mulhouse 1879, 593.

selben sichtbar und verlaufen in ununterbrochenem Zuge; die eine Seite der Stala gilt für die geringsten, die andere für die höchsten Temperaturen. Die Bezifferungen der beiden Stalen sind um 10° gegen einander verschoben.

3. Murrie (\*D. R.=P. Nr. 32 903) will zur Messung von Temperaturen bis 800° das Thermometer mit Quecksilber und Wasser ganz süllen. Ersteres soll das Wasser zusammenpressen und badurch am Sieden verhindert werden. — Der Apparat ist anscheinend gar nicht praktisch verwendbar. — Das von demsselben (\*D. R.=P. Nr. 34 619) vorgeschlagene lange Thermometer ist nicht neu.

Grübelbach (\*D. R.=P. Nr. 9760) überträgt die Ausdehnung des in einem geschlossenen Metalbehälter befindlichen Quecksilbers durch Plattenfeder und Stange auf ein Zahnrad mit Zeiger. Die Messungen mit dieser Vorrichtung sind offenbar unzuverlässig.

Thalpotasimeter. Pictet (S. 40) machte bereits den Vorschlag, die Wärme mittels des Druckes zu bestimmen, welchen der Dampf verschiedener Flüssigkeiten ausübt. In gleicher Weise verwendet nun J. W. Klinghammer in Braunschweig (\*D. R. P. Nr. 8101, 8315 und 9285) ein enges, unten geschlossenes, oben S-förmig gebogenes Metallrohr, welches, mit einem Manometer versehen und dessen kurzer Schenkel völlig, der lange aber zu <sup>2</sup>/<sub>3</sub> des Rauminhaltes mit einer entsprechenden Flüssigkeit gefüllt ist. Aus der am Manometer absgelesenen Spannung wird die Temperatur bestimmt:

- 1. Bon 65° bis + 12,5° bei Eingabe von flüssiger Rohlensaure in das Rohr cd. Der Schenkel ab wird mit Quecksilber gefüllt. Das Manometer ist von 0 (— 65?) bis 50 At. (12,5°) zu theilen.
- 2. Bon 10° bis + 100° bei Eingabe von Schwesligsäureanhydrid. Der Schenstel ab wird mit Quecksilber gefüllt. Das Manometer ist von 0 bis 20 At. zu theilen.
- 3. Bon  $+35^{\circ}$  bis  $120^{\circ}$  bei Eingabe von wasserfreiem Aethyläther in das Rohr cd. Der Schenkel ab wird für den Fall, daß der Apparat in Räumen benutt wird, deren Temperatur  $20^{\circ}$  überschreitet, mit Quecksilber gefüllt. Das Manometer ist von 0 bis 12 At. zu theilen.
- 4. Bon 100° bis 226° bei Eingabe von destillirtem Wasser in die Rohrschenkel ab und cd. Das Manometer ist von 0 bis 25 At. zu theilen.
- 5. Von  $216^{\circ}$  bis  $360^{\circ}$  bei Eingabe von bei  $210^{\circ}$  siedenden schweren Petroleums ölen (Tridecan  $C_{18}H_{28}$ , Siedepunkt  $216^{\circ}$ ) in beide Rohrschenkel ab und cd. Das Manometer ist von 0 bis 50 At. getheilt.
- 6. Von 3570 bis 7800 bei Quecfilberfüllung.

Die Eintheilung des Instrumentes geschieht mittelst hydraulischer Drudsmessung nach Atmosphären und Eintragen der dem Drud nach Regnault entssprechenden Temperatur des betreffenden Dampses auf der Stale. Der Flüssigsteitsbehälter C (Fig. 228 a. f. S.), welcher auch durch ein unten verschlossenes Rohr ersetzt werden kann, steht mit dem Rohre D in Berhindung, welches sich in der Wanometerkapsel fortsetzt, dort in einem Bronzestück eingelöthet und durch dieses hindurch mit einer Bourdon'schen Feder verbunden ist, welche auf einen Zeiger wirkt. Um das Rohr vor Abkühlung zu schützen, ist ein Rohr E mit Zinnloth bei e derart eingelöthet, daß C, E und die verbindende Löthstelle gleichen Durchsmesser haben. Von der Deffnung h aus wird nun die Feder und das Rohr hi

völlig, das Gefäß C zu 3/3 mit Kohlenwasserstoff ober Waser gefüllt, bann wird b verschraubt und verlöthet. Rohr und Feber werben nun in die Kapfel g

Fig. 228.

eingelegt, schließlich wird eine Flansche angeschraubt zur Befostigung bes Instrumentes an ben betreffenden Apparaten. Die Scale ist vor der Fulfung des Apparates mit Hulje pneumatischen Drudes in Millimeter eingetheilt und sind bauach die Wärmegrade eingetragen. — Bersuche, welche Berfasser mit einem solchen Apparate ausstührte, bestätigten die Ungenauigkeit dieset Borrichetungen.

Ob die auf gleichen Grundfaten beruhenden Dampfdrudthermometer von 2B. Thoms son 1) und Perriers), welche mit Schwefligfaure, Wasser oder Quedfilber gefüst find, genaner

find, steht babin.

Luftthermometer \*). H. St. Deville unb L. Trooft \*) haben an ein chlindrisches Gefäß von Porzellan, welches etwa 50 com faßt, eine Capillare, ebenfalls von Porzellan, angeschmolzen, welche vermittels eines Dreiweghahnes einmal mit der äußeren Luft, bezw. einem offenen Wassern nanometer, und dann mit einer Sprengel'schen Pumpe in Berbindung geseht werben kann. Dieses

Gefäß, mit Sticktoff gefüllt, wird in einer weiten Röhre von seuersestem Material in einem Petroleumosen mit genau regulirbarem Zusluß auf die zu messende Temperatur erwärnt und, sobald man keine Druckschwantungen mehr bemerkt, wird durch die Sprengel'sche Pumpe der Sticktoss in eine Meßröhre von constanter Temperatur übergeführt. Der Einsluß des schäblichen Raumes der Berbindungscapillare wird durch eine besondere gleich weite Röhre, Compensator genannt, ausgehoben. Sie ist an ihrem unteren Ende geschlossen und oben mittels eines Dreiweghahnes gerade so wie die Thermometerröhre mit der Sprengelpumpe verbunden. Man schließt den Hahn des Compensators in demselben Augenblick wie den des Thermometers, und nach dem Auspumpen des letzteren bestimmt man auf ganz die gleiche Weise das Bolum des Sticktosses im Compensator, welches gleich ist dem des schäblichen Raumes. Endlich zieht man dasselbe von dem zuerst gefundenen Sticktossoumen ab und erhält genau den im Thermometerlörper selbst enthaltenen Sticktoss. Zur Reduction der Gasvolumen auf Normaldruck und Temperatur dient die bekannte Formel  $V = \frac{V_0}{(1+kt)} H$  wo  $V_0$  das

1) Proc. Roy. Soc. Edinb. (1880) 106, 432, 539. — 2) Compt. rend. 91, 538. — 3) Das offene Luftthermometer von Dufour (Engineer 50, 329) mit berufter Augel ist prattijch werthlos. — 4) Compt. rend. (1880) 90, 77, 727, 737; vergl. Chem. Centralbl. 1880, 290.

Bolum bes Porzellangefäßes (d. h. das Bolum der aus dem ganzen Apparate ausgepumpten Luft minus der des Compensators, alles auf 0° und 760 mm bezogen), V das Bolum der bei to im Porzellangefäß (minus Compensator) gebliebenen Luft, ebenfalls auf 0° und 760 mm reducirt, und k die Summe des Coöfficienten der normalen und permanenten Ausbehnung 1).

Besser ift das Berfahren von F. Meier und J. M. Crafte?), den in dem Porzellanbehälter zurückbleibenden Stickstoff durch Ginleiten von Chlorwasserstoff auszutreiben und in einer getheilten Röhre über Wasser aufzufangen und fo zur

Meffung zu bringen (vergl. S. 32).

Das offene Luftphrometer von F. Wiste (\*D. R.-B. Nr. 10065) verwendet die Gewichtsunterschiede zwischen erhitzter und freier Luft. Zu biesem Zwed wird ein etwa 3 m langes Gasrohr A (Fig. 229) in den Schornstein ober

Fig. 229.

bergleichen gebracht, beffen Enben wagerecht nach außen geben. fentrecht nach unten geführte Rohr n ift von einem Dampfmantel B umgeben, um baburch auf einer gleichmäßigen Temberatur von 1000 erhalten zu werben. Bur Bestimmung ber Bewichtsunterschiebe ber beiben Luftfäulen in ben Robren A und n find die beiben Robre a und m beliebig weit fortgeführt und mit bent Megapparate D verbunden. Robr a munbet unter einer mit Glycerin abgesperrten Glode e, beren Bewegung burch Beiger & erfichtlich gemacht wirb, mabrenb bas Robr m mit ber auferen Luft in Berbindung ftebt. - Die Borrichtung hat begreiflicher Beife wenig Beifall gefunden.

B. Schoop in Biebrich (D. R.B. Rr. 20 345) empfiehlt ein Enft-

thermometer zur Messung von hohen und niedrigen Temperaturen, bestehend aus einem Gejäße, welches ein trockenes Gas (Luft, Stickstoff ober dergleichen) enthält und durch eine Capillare, deren Hohlraum höchstens 0,1 Proc. des Bolumens des Gefäßes enthält, mit einer Bourdon'schen, mit Glycerin oder Del gefüllten Röhre in Berbindung steht und bei welchem die Temperaturanzeige dadurch verwittelt wird, daß der der jeweiligen Temperatur entsprechende Druck im Gefäße durch die Capillare weiter gelangt und mittels des Glycerins eine Gestaltsveränderung der Röhre bewirkt. — Im Wesentlichen der gleiche Borschlag wurde bereits früher von Wiste (\*D. R. - P. Nr. 9681) gemacht.

<sup>1)</sup> Sie bestimmten damit ben Siedepuntt des Zintes zu 940 bis 960°. — 2) Ber, b. beutich chem. Gef. 1880, \*851; Compt. rend. 90, 606.

Winstanley 1) verwendet ein Heberbarometer, dessen kurzer, ebenfalls zus geschmolzener Schenkel Luft enthält, welche beim Erwärmen die Quecksilbersäule in andere Schenkel hebt.

Bonnesen (\*D. R.=P. Nr. 11963) will zur Bestimmung der Lufttempetatur in entfernten Räumen in diese einen geschlossenen Luftbehälter stellen, welcher durch eine Rohrleitung mit einem im Beobachtungsrohre aufgestellten Druckmesser versbunden ist. Das Verfahren ist, der langen Leitung wegen, offenbar unzuverlässig.

Das für Laboratoriumzwecke bestimmte Luftthermometer mit consstantem Bolum von Andrews?) ist, der Kautschukverbindungen wegen, wohl

nicht ganz zuverlässig.

Das Luftthermometer von D. Petterson3) hat einen Gasbehälter A (Fig. 230) von 122,7936 ccm Inhalt bei 0°. Die zur Messung ber Ausdehnung des Luftvolumens A. bestimmten Megröhren B und C find forgfältig burch Auswägen mit Quecksilber bei '+ 15° kalibrirt. Die auch bei der Messung der aus  $m{A}$  in  $m{B}$  und  $m{C}$  eingedrungene Luft angewendete Temperatur von  $15^{\circ}$ wird dadurch erhalten, daß B und C in ein weites Glasrohr R eingeset sind, welches mit Wasser von 15° gefüllt wird. Die Röhre B faßt etwa 60 ccm, C nur 12 com und ist diese so eng, daß die Theilstriche, welche die ganzen Cubitcentimeter angeben, etwa 5 cm von einander entfernt sind. Die Rohre C und B können ganz ober theilweise mit Quecksilber gefüllt werden, welches von einem beweglichen Behälter G burch Kautschutschlauch k einströmt und mittels ber Sähne d und e auf jeden beliebigen Theilstrich der Graduirung eingestellt werden kann. Ein mit einigen Tropfen concentrirter Schwefelsaure gefülltes Differential= thermometer E steht bei geöffnetem Bahn a in Berbindung mit der Röhrenleitung bes Luftthermometers, andererseits mit einem auf der Ruckseite angebrachten Behälter D (vergl. Fig. 231) von derselben Größe wie A, welcher bei jedem Bersuch mit schmelzendem Eis I umgeben wird. Das Differentialthermometer hat nur ben Zweck, die Erhaltung des constanten Druckes bei jedem Bersuche zu ermöglichen. Das Bolumen des Röhrenspstemes von A bis z und bis an ben Rull= strich in B und C wird durch Auswägen mit Quecksilber bestimmt und ist fast gleich bem Bolumen ber Röhrenleitung von x bis y. Durch biefe Gleichheit ber Bolumen beiber Röhrenleitungen fällt die lästige Fehlerquelle des schädlichen Raumes weg.

Zum Füllen des Apparates mit trockener Luft wird das Quecksilber in B und C auf den untersten Strich der Theilung gestellt, die Hähne a, c, d und e werden geschlossen, b wird offen gehalten, während die Luft ausgepumpt und A in einem Saudbade erhist wird. Während der Apparat noch luftleer ist, öffnet man d und e und läßt das Quecksilber in die Meßröhren dis oben hinaufsteigen, um die an der inneren Glaswand haftende Luft zu entfernen. Hat man sich überzeugt, daß der Apparat vollkommen dicht ist, so läßt man von Kohlensäure befreite und vollskommen trockene Luft eintreten. Dieses Versahren wird mehrere Male wiederholt.

Zur Feststellung des Nullpunktes werden beide Behälter A und D mit reinem Schnee und bestillirtem Wasser umgeben. Dabei stehen die Luftvolumen

<sup>1)</sup> Phil. Magaz. (5) 10, 380. — 2) Ber. d. deutsch. chem. Gef. 1881, \*2117. — 3) Journ. f. pratt. Chem. (1882) 25, \*102.

in A und D noch mit der äußeren Luft in Berbindung, ersteres durch Hahn b und die mit Phosphorsäure gefüllten Trockenröhren, letzterer durch die seine Deffnung einer ausgezogenen Röhrenspitze über x. Dann umgiebt man die Rohre B und C mit Wasser von 15° und stellt das Quecksilber in beiden auf einen beliebigen Strich ein, je nachdem man hohe und niedere Temperaturen bestimmen will. Petterson wählte als Rullpunkt den Strich 15 am weiteren Rohr B und Fig. 230.

1 vom engeren C; nach der vorher entworfenen Kalibrirungstabelle betrug das Luftvolumen  $(v_2)$ , welches bei  $15^\circ$  in den Meßröhren B und C (vom Rullspunkt der Theilung dis zu den erwähnten Strichen gerechnet) vorhanden war 16,171 ccm. Danach wird der Hahn a geöffnet und die Ruhelage der Schwefelsfäure in E mit seinen Strichen bezeichnet. Alsbann wird der Hahn b zugedreht und die Spitze oberhalb x mit einer Stichflamme zugeschmolzen. Der äußere Luftbruck braucht nicht bemerkt zu werden. Hahn b wird sernerhin nur bei Reparaturen

des Instrumentes geöffnet, oder wenn man den Nullpunkt desselben zu verändern wünscht. Auch der Hahn a bleibt gewöhnlich geschlossen und wird nur am Ende jedes Bersuches geöffnet.

Nachdem nun der Behälter A der zu bestimmenden Temperatur ausgesetzt und D mit schmelzendem Eis umgeben worden ist, wird der Hahn d geöffnet und das Quecksilber in B sinken gelassen, die dasselbe etwas niedriger als in der Steigeröhre F steht. Es ist dann ein kleiner Drucküberschuß in A und in B vorhanden, welcher noch ausgeglichen werden muß. Die Quecksilberhöhe in B wird auf den nächsten Theilstrich mit Hülfe einer Loupe scharf eingestellt, Hahn c und d geschlossen, Hahn a geöffnet und aus C Quecksilber so lange ausstließen gelassen bis das Gleichgewicht der Flüssigkeit im Differentialthermometer E vollkommen hergestellt ist. Man kann dann sicher sein, daß die Ausdehnung der Luft unter demselben Druck wie dei der Bestimmung des Kullpunktes stattgefunden hat. Die Zunahme des Bolumens in B und C, nach der Kalibrirungstabelle berichtigt, möge mit v3 bezeichnet werden. Die Temperatur (t3) des Wassers, welches B und C umspült, wird in der Rähe von 15° gehalten, besser noch genau auf 15° 1).

Bezeichnet man mit

Vo = das Bolumen der Luft in dem Gefäße A bei 00;

 $v_2=$  das Bolumen der Luft in den Mehröhren bei der Rullpunktbestimmung; die Temperatur dabei war immer  $+15^{\circ}$ ;

 $v_3=$  der Zuwachs des Volumens der Luft in den Meßröhren B und C durch die Ausdehnung der Luft in A von  $0^o$  bis  $x^o$ ;

t<sub>8</sub> = die Temperatur der Luft in B und C bei dem Bersuche;

x = die gesuchte Temperatur;

a = der Ausdehnungscoöfficient der Luft;

β = der Ausdehnungscoëfficient des Glases (bei dem Apparate Petterson's 0,00002952, der Ausdehnungscoëfficient des Quecksilbers zu 0,0001853 ans genommen),

fo ergiebt fich die Formel:

$$V_0 + v_2 \frac{1}{1 + \alpha \cdot 15^0} = V_0 \frac{1 + \beta \cdot x}{1 + \alpha \cdot x} + [v_2 + v_3] \frac{1 + \beta \cdot (t_3 - 15^0)}{1 + \alpha \cdot t_2} \dots (I)$$

und wenn man die Temperaturen der Megröhren B und C auch mährend des Berssuches auf  $15^{0}$  hält, so daß  $t_{8}=+15^{0}$ , so ergiebt sich:

$$V_0 = V_0 \frac{1 + \beta x}{1 + \alpha x} + v_3 \frac{1}{1 + \alpha 15^0}.$$

Sett man:

$$\frac{1}{1+\alpha \ 15^0}=z \ \text{und} \ \log z=0.9767270-1,$$

fo wird die Formel danach:

 $V_0(1+\alpha x) = V_0(1+\beta x) + v_8(1+\alpha x)z$ ; ferner:  $x[V_0(\alpha-\beta)-v_8\alpha z] = v_3z$  und:

Wenn die constante Größe  $V_0$   $(\alpha-\beta):z=k$  gesett wird,  $\log k=0,6736694-1$ , so wird schließlich:

<sup>1)</sup> Franz Müller (Geißler Nachf.) in Bonn liefert dieses Thermometer ohne Gestell zu 100 Mf., mit Gestell zu 130 Mf.

$$x=1:\left(\frac{k}{v_2}-\alpha\right).$$

War während des Bersuches die Temperatur des Wassers im Rohre R nicht genau  $15^{\rm o}$ , so muß die Formel (I) angewendet werden.  $v_3$  ist das direct aus der Ralibrirungstabelle entnommene Bolumen, um welches sich die Luft in A von  $0^{\rm o}$  bis  $x^{\rm o}$  unter constantem Druck ausgedehnt hat.

Bur Bestimmung des Siedepunktes des Wassers bezw. des Ausdehnungscoëssicienten der Luft  $(\alpha)$  z. B. war der Auslpunkt auf 15 bezw. 1 gestellt, so daß  $v_2=16,171$  ccm. Als nun das Gesäß A mit Wasserdamps erhitt, D mit Schnee umgeben wurde und das Quecksilber in B genau auf den Strich 45 eingestellt, war nach Herstlung des constanten Drucks mit Hilse des Differentialthermometers das Quecksilber in C bei dem Strich 5,40 stehen geblieben. Rach der Correctionstabelle entspricht dies 50,715 ccm, so daß  $v_3=50,715-16,171=34,544$  ccm. Dem Barometerstande von 763,6 mm (bei  $13^0$ ) entspricht nach Regnault die Siedetemperatur des Wassers =100,07; somit wird nach Formel (II):

$$100,07^{0} = \frac{34,544}{122 \times 7963 (\alpha - 0,0000295) : z - 34,544 \alpha} \text{ oder } \alpha = 0,0036735.$$

Sest man aber nach Regnault  $\alpha = 0,0036705$ , jo erhält man  $x = 100,15^{\circ}$ .

Nach Versuchen von L. Troost<sup>1</sup>) ist Silber bei etwa 800° ebenso durchlässig für Sauerstoff wie Platin und Eisen sür Wasserstoff; auf 1 qm Obersläche gingen stündlich 1,7 Liter Sauerstoff durch Silberblech. Kohlensaure, Kohlens ornd und Stickstoff diffundiren nur sehr wenig. Luftpyrometer mit Silbers behälter sind daher unzulässig.

3. Frew<sup>2</sup>) will die Temperatur des heißen Gebläsewindes dadurch bestimmen, daß er den erhöhten Druck mißt, welcher erforderlich ist, damit die heiße Luft aus einer bestimmten Deffnung austritt (?).

Aenderung des Aggregatzustandes. Ducomet3) beschreibt einige Absarten seines Pyrometers (S. 41).

R. Schwarttopff in Berlin (\*D. R. » P. Nr. 12591 und 15634) verswendet als Controlapparat für Maximaltemperaturen eine Metallscheibe, welche beim Schmelzen einen elektrischen Stromkreis schließt. — Hierbei ist die sichere Erzielung des Contactes nicht leicht (vergl. S. 45).

Die beutsche Gold= und Silberscheibeanstalt, vorm. Rößler in Frantsturt a. M., Schneidrallgasse Nr. 10, liefert zu dem Preise von 40 Mt. eine Reihe von 16 Stück Metallen und Legirungen für Wärmemessungen, welche mit Cadmium, Schmelzpunkt 315° beginnt und mit einer Legirung von 500 Thln. Gold und 500 Thln. Platin, Schmelzpunkt 1385° aushört, wie folgende Stala ergiebt: Cd 315°, Zn 412°, Al 620°, 800 Ag und 200 Cu 850°, 950 Ag und 50 Cu 900°, Ag 954°, 400 Ag und 600 Au 1020°, Au 1075°, 950 Au und 50 Pt 1100°, desgl. 900:100 = 1130°, 850:150 = 1160°,

<sup>1)</sup> Compt. rend. 98, 1427. — 2) Engineering (1886) 41, \*45; vergl. Jahresber. d. hem. Technol. 1886. — 3) Portef. économ. des machines 9, \*65.

 $800:200 = 1190^{\circ}$ ,  $750:250 = 1220^{\circ}$ ,  $700:300 = 1255^{\circ}$ ,  $600:400 = 1320^{\circ}$ ,  $500:500 = 1385^{\circ}$  (vergl. S. 44 1).

Da bei den an Platin reicheren Legirungen leicht Saigerungserscheinungen auftreten, so empfiehlt B. Seger2) aus verschiedenen Glasurgenischen folgende Busanmensetzung (S. 325) geformte kleine Tetraöber. Durch bie Schmelzung dieser Tetraëder sind die Temperaturen zwischen der Schmelzhite von 90 Gold 10 Platin, also etwa von 1145°, bis hinauf zur höchsten Glut des Porzellanfeuers annähernd gegeben. Wenn wir als den so zu messenden Temperatur= zwischenraum 600° annehmen, so kommt also im Durchschnitte für jeden Regel eine Temperatursteigerung von etwa 30° heraus. Es ist zu berucksichtigen, daß die Regel mit den höheren Zahlen immer langsamere Schmelzungserscheinungen zeigen; dies ist auch erklärlich, wenn man berucksichtigt, daß bei höheren Tempe= raturen wegen ber entstehenben, stetig größer werbenben Wärmeverlufte bie Temperatur im Ofen immer langsamer steigt, bann aber auch die Glasuren immer zähflussiger werben und aus biesem Grunde schwieriger niebergeben. ist bei Aufstellung der Regel zu berücksichtigen, daß sich dieselben immer nach einer und berselben Seite umneigen; es ift die offene Seite ber Form, auf welcher die Nummer der Regel aufgedrückt ist, welche fast immer nach oben kommt. Die Regel find fo einzusegen, daß man das Niedergeben der Spite beobachten tann, bis sie die unterliegende Chamotteplatte berührt 3).

Optische Erscheinungen. Entgegen den Bersuchen von Crova (S. 45), hohe Temperaturen spectrostopisch zu bestimmen, welche er neuerdings noch ersweitert hat 4), zeigt L. Nichols 5), daß nur das Bersahren Aussicht auf Erfolg habe, nach welchem die Strahlung eines auf die zu messende Temperatur erhipten Gegenstandes mit derzenigen eines auf bekannte Temperatur gebrachten verglichen wird. Dieses Bersahren erfordert aber eine Kenntniß der Gesetz, nach welchen sich Absorptions und Emissionsvermögen dei wechselnder Temperatur ändern. Nach Versuchen von Nichols hat z. B. das Platin dei 1650° für den sichtbaren Theil des Spectrums ein wesentlich größeres Absorptionsvermögen als bei niederer. — J. Violle 6) hat die Stärke des vom glühenden Platin ausgestrahlten Lichtes?) bei folgenden Temperaturen bestimmt (vergl. S. 46):

<sup>1)</sup> Reuere Bestimmungen von Biolle (S. 64 u. Compt. rend. 89, 702) ergeben folgende Schmelzpunkte, bezogen auf das Luftthermometer:

Iridium	•	•		•	•		•	19500	Rupfer	•		•		•		•	•	•	10540
Platin .			•		•	•	•	1775	Gold.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1035
Rallahiun	n							1500	Gilher										954

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Thonindustrieztg. 1885, 104 u. 121; 1886, 135; Jahresber. f. hem. Technol. 1886, 545. — <sup>3</sup>) Die königliche Porzellanmanufaktur in Berlin giebt 100 Regel für 4,50 Mk. ab. — <sup>4</sup>) Compt. rend. 90, 252; 92, 707. — <sup>5</sup>) Americ. Journ. of Science (1881) 19, 42; Jahresber. f. hem. Technol. 1882, 480. — <sup>6</sup>) Compt. rend. 92, 866 u. 1204. — <sup>7</sup>) Becquerel (Annal. chim. phys. 68, 114) bestimmte folgende Temperaturen für glühende Körper:

<sup>500</sup> bis 550° = sehr dunkles Roth, 960° = gelb, 1100° = gelblich = weiß.

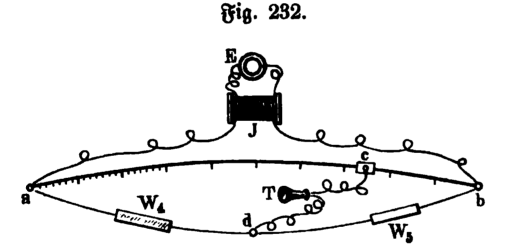
Nr.	Chemische Formel 0,3 K2 O, 0,7 CaO und	Zusammengesetzt auß 83,55 Thln. Feld= spath, 35 Thln. Marmor und
1.	$0.2 \mathrm{Fe_2O_3},  0.3 \mathrm{Al_2O_3},  4 \mathrm{SiO_2}$	Quarz
2.	0,1 Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 0,4 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 4SiO <sub>2</sub>	Quarz
<b>3.</b> .	0,05 Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 0,45 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 4Si O <sub>2</sub>	Quarz
4.	0,5 Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub> , 4 Si O <sub>2</sub>	Duarz
5.	0,5 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 5 Si O <sub>2</sub>	Quarz
6.	0,6 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 6Si O <sub>2</sub>	Quarz
7.	0,7 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 7Si O <sub>2</sub>	Zeitliger Raolin 51,80 ( , ◀
8.	0,8 Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub> , 8Si O <sub>2</sub>	Quarz 156,00
9.	0,9 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 9 Si O <sub>2</sub>	Bettliger Raolin 64,75   Duarz 180,00   Zettliger Kaolin 77,70
10.	1,0 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 10 Si O <sub>2</sub>	Quarz
11.	1,2 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 12 Si O <sub>2</sub>	Duarz
12.	$1,4 \operatorname{Al}_2 \operatorname{O}_3, \ 14 \operatorname{Si} \operatorname{O}_2$	Quarz
13.	1,6 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 16SiO <sub>2</sub>	Duarz
14.	1,8Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 18SiO <sub>2</sub>	Quarz
15.	$2,1  \text{Al}_2  \text{O}_3,   21  \text{Si}  \text{O}_2$	Duarz
16.	2,4 Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub> , 24 Si O <sub>2</sub>	Duarz
17.	2,7 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 27 Si O <sub>2</sub>	Quarz
18.	3,1 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 31 Si O <sub>2</sub>	Quarz
19.	3,5 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 35 Si O <sub>2</sub>	Quarz
20.	3,9 Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub> , 39 Si O <sub>2</sub>	Quarz

- Temperatur	λ == 656 C	λ = 589,2 D	$\lambda = 585$ $(E = 527)$	$\lambda = 482 \ (F = 486)$
7750	0,00300	0,00060	0,00030	<del></del>
954	0,01544	0,01105	0,00715 (?)	
$1045 \dots$	0,0505	0,0402	0,0265	0,0162
1500	2,371	2,417	2,198	1,894
1775	7,829	8,932	9,759	12,16

E. Lecher 1) zeigt, daß schon eine 917 mm dicke Schicht von Kohlensäure 90 Proc. strahlende leuchtende Wärme absorbirt, W. C. Röntgen 2), daß Wasserdampf namentlich ultrarothe Strahlen zurückhält. Nach Kecler 3) werden von Kohlensäure die dunkeln Wärmestrahlen zurückgehalten.

Darnach ist an ein praktisch brauchbares Verfahren, die Wärme eines Ofens und bergleichen auf optischem Wege zu bestimmen, nicht wohl zu deuken (vergl. S. 46), ist es doch noch nicht einmal möglich, einigermaaßen ähnliche Zahlen über die Temperatur der Sonne zu erhalten. Während Ericson<sup>4</sup>) noch mindestens 1 303 640° F. sindet, giebt J. Stefan <sup>5</sup>) 5500° C. und C. W. Siemens<sup>6</sup>) nur 2800° an (vergl. S. 54).

Elektrische Erscheinungen. Beim Siemen'schen Pyrometer (S. 47) will 3. Spohr') an Stelle bes Voltameters ein Telephon einschalten. Der von



dem kleinen Elemente E (Fig. 232) ausgehende Strom setzt den Inductionsapparat J in Bewegung und von diesem geht der Strom nach a und b, wo er sich verzweigt in ac, cb, ad und db mit den Intensitäten  $i_1$  bis  $i_5$  und bei den Widerständen  $W_1$  bis  $W_5$ . Nach dem bezüg=

lichen Gesetze ist aber die Summe der Stärken der in einem Punkte zusammenlaufenden elektrischen Ströme gleich Null, daher:

Wird
$$i_{2} + i_{3} - i_{1} = 0 \text{ and } i_{5} - i_{3} - i_{4} = 0.$$

$$i_{3} = 0, \text{ fo folgt: } i_{2} = i_{1} \text{ and } i_{5} = i_{4},$$

$$\frac{i_{2}}{i_{5}} = \frac{i_{1}}{i_{4}} \text{ and } \frac{i_{4}}{i_{5}} = \frac{i_{1}}{i_{2}}.$$

<sup>1)</sup> Annal. d. Phys. (1881) 12, 180 u. 466. — 2) Das. (1884) 23, 1, 259. — 3) Amer. Journ. of Science 1884, 190. — 4) Nature (1883) 29, 217. — 5) Wiener Acad. Sig. Ber. (1879) II, 79, 38. — 6) Journ. f. Gasbel. 1884, 49. — 7) Dingl. Journ. (1885) 257, \*315.

Da aber die Stromstärken sich umgekehrt wie die Widerstände in den entsprechens den Stromzweigen verhalten, so folgt:

$$\frac{W_5}{W_4} = \frac{W_2}{W_1}$$
, woraus  $W_5 = \left(W_4 \frac{W_2}{W_1}\right)$ .

Bir können also einen unbekannten Widerstand  $W_5$  bestimmen, wenn  $i_3 = 0$  wird, was daran zu erkennen ist, daß ein eingeschaltetes Telephon T schweigt, während es in jedem anderen Falle (wenn  $i_3 > 0$  ist) das Gesumm des Inductionsapparates stärker oder schwächer hördar wiedergegeben würde.  $W_4$  wird als bekannter Widerstand eingeschaltet. Das Berhältniß ( $W_2:W_1$ ) ist mittels des gleitbaren Contactstistes an c variadel und auf einer angesügten Stala unmitteldar ablesdar. Bei der praktischen Berwendung des beschriedenen Principes wird der Gleitcontact an c so lange hin und her an dem Rheochordstahte acb verschoben, dis das Telephon schweigt, also  $i_3 = 0$  geworden ist. Man ersieht dann an der Rheochordstala das Berhältniß  $ac(W_2:W_1)$ , welches natürlich gleich dem Längenverhältnisse (bc:ac) ist, multiplicirt mit der Größe des bekannten Widerstandes  $W_4$ , und sindet damit  $W_5$ . Aus  $W_5$  ergiebt sich nach der auf Grund der Siemens'schen Untersuchungen sestgestellten Tabelle die diesem Widerstande entsprechende Temperatur des Raumes, in welchem der Platindraht einzgebracht war.

Nach Siemens und Halske 1) wird die Höhe der Temperatur bis etwa 600° nach dem Ausschlag einer Nadel beurtheilt, welche von dem durch die Erstitzung einer Thermosäule entstehenden Strom abgelenkt wird (vergl. S. 53).

Langley<sup>2</sup>) schickt benselben Strom durch zwei gleiche Leitungen und führt gleich lange Stlicke derselben in gleicher Weise um eine Galvanometernadel, jedoch so, daß die Richtung der Ströme einander gerade entgegengesetzt ist. So lange nun die Stromintensität in beiden Leitungen gleich ist, muß die Nadel in Ruhe bleiben. Läßt man aber auf das nicht um die Nadel herumgeführte Stück der einen Stromleitung die Wärmequelle einwirken, während man das entsprechende Stück der zweiten Leitung bei der bisherigen Temperatur erhält, so wird der Widerstand der ersten Stromleitung zunehmen, wodurch ein Ausschlag der Galvanometernadel bewirkt wird. Man soll so noch Temperaturunterschiede von <sup>1</sup>/<sub>50 000</sub> erkennen können.

Bertheilung der Wärme. Bei dem Hobson'schen Apparate zur Bestimmung der Temperatur des heißen Gebläsewindes (S. 55) wird weder auf die Temperatur des kalten, noch auf den Druck des heißen Windes Rücksicht genommen, so daß keine zuverlässigen Messungen damit ausstührbar sind. Fr. Krupp in Essen (\*D. N.=P. Nr. 24624) will diese Fehler durch die in Fig. 233 (a. f. S.) dargestellten Abänderungen vermeiden. Der heiße Gebläsewind tritt bei A in den Apparat und wird mittels des Hahnes H und des Quecksilbers manometers E (oder eines Manometers beliebiger anderer Art) so regulirt, daß der Oruck des eintretenden heißen Windes stets constant erhalten wird. Die Temperatur der bei B angesaugten kalten Luft wird durch das Thermometer D

<sup>1)</sup> Elektrotechn. Zeitschr. 1881, 247. — 2) Chem. News 43, 6.

angegeben, während die Temperatur der entstehenden Mischung der heißen und kalten Luft an dem Thermometer C abzulesen ist. Die Differenz der an C abgelesenen Temperatur des Luftgemisches gegen diesenige der angesaugten kalten Luft, welche dei D abgelesen wird, ergiebt nun durch Multiplication mit einem constanten Coöfsicienten, welcher von dem Größenverhältnisse und der Stellung der beiden Düsen F und G abhängig ist und zwecknäßig an schem Apparate durch Bersuche ermittelt wird, um wie viel die Temperatur des heißen Windes höher ist als diesenige der angesaugten kalten Luft. Unter Anwendung einer verschiedbaren Stale am Thermometer C, welche auf Grund des ermittelten Coössicienten hergestellt ist und deren Rullpunkt auf densenigen Temperaturgrad eingestellt wird, welchen das Thermometer D anzeigt, kann diese Temperaturs disserenz direct abgelesen werden.

Rach R. Möller (\*D. R.B. Nr. 7511) foll die heiße Ofenluft in einem Rohre aufsteigen, welches von bem herunterfließenden Wasser umgeben ift. —

Fig. 233.

Die Angabe, daß die Temperatur aus bem Wärmeunterschiebe des eins und ausstretenden Wassers und der Menge der aus dem Rohr entweichenden Gase zu berechnen ist, ähnlich wie Linde (S. 141) für Dampstessel vorgeschlagen, ist nicht richtig. — Nach einem anderen Vorschlage besselben (\*D. R. B. Nr. 17535) wird der mittlere Theil B seines Phrometers (S. 56) mit einer die Wärme schlecht leitenden Hülle umgeben.

E. H. Amagat1) empfiehlt eine fast gleiche Anordnung als "Pyrometer Amagat".

A. und E. Boulier2) verwenden das gleiche Berfahren (D. R. B. Nr. 25280 und 26919). Darnach geht das Wasser, welches die Wärme des Ofens aufnimmt, bessen Temperatur gemessen werden soll, durch den Hahn H (Fig. 234) der Röhre Mq zu dem im Ofen befindlichen Theile R, von hier

<sup>1)</sup> Compt. rend. (1883) 97, 1053. — 2) Annal. industr. (1883) 2, 314; Bull. Soc. d'Encourag. 1884, \*39; Scientif. Americ. 1884, \*6956.

burch Rohr r nach bem Behälter N, in welchem bas Thermometer steht. Durch Bahn O fließt bas Baffer nun in ein Beden K, welches baffelbe in den Trichter abfließen läßt. Der am Bagebalten E hängende Behälter K wird durch ein verstellbares Gewicht T im Gleichgewichte gehalten. Ein biegfamer Blechstreifen p wird in senkrechter Richtung unter dem Drehpunkte bes Ballens so angebracht, daß p junächst mit dem Anschlagstifte G und sodann mit F Contact herstellt,

Fig. 234.

wenn in Folge einer etwaigen Verringerung des Becherinhaltes ber Wagebalten  ${m E}$  in die Sobe schwingt.

Sobald in Folge eines bem Umlause ber Flüssigkeit in der Leitung entgegenstehen hindernisses oder durch Entweichen von Flüssigkeit eine Berlleinerung bes in das Beden K eintretenden Bolumens erfolgt, mithin das Beden sich zu heben beginnt, wird der Blechstreisen p den Anschlagstift G berühren und es geht in Folge dessen ein Strom von der Batterie Z aus zu der Klemme A und dem Commutator D, dann zu dem Elektromagnete des elektrischen Läutewertes L und setzt letzteres in Thätigkeit. Wird das zusließende Flüssigkeitsvolumen in dem

Beden noch geringer, so kommt der Blechstreisen p in Folge des Uebergewichtes von T auch mit dem Anschlagstifte F in Contact und der Strom der beiden verbundenen Batterien X sließt durch die Klemme A nach dem Commutator D, von hier durch den Anschlagstift F zurück über den Elektromagnet J, welcher dadurch veranlaßt wird, seinen Anker anzuziehen. Sobald dies geschieht, bewirkt das Sewicht I, welches mit dem Hahne H in Berbindung steht, das Schließen des letzteren; mithin wird die Eintrittsröhre M für die Flüssigkeit gänzlich abgesperrt, so daß eine Explosion innerhalb des Osens oder dergleichen oder sonstige schädliche Störungen nicht eintreten können.

Um zu verhitten, daß in der Nähe der Heiztapsel R die heißen Theile Wärme an die Zuleitungsröhre q und die Ableitungsröhre r abgeben, sind diese Röhren mit einer die Wärme nicht leitenden Substanz m umgeben und in den beiden, von den drei concentrischen Metallröhren a, b und d gebildeten Räumen wird eine doppelte Bewegung einer Flüssigteit hervorgerusen, deren Temperatur zwischen derzenigen des zusließenden und des ablausenden Wassers liegt, welches zur Uebertragung der in dem Ofen oder dergleichen von der Heiztapsel R absorbirten Hise dient. Dieses zwischen den Röhrenwandungen sließende Wasser tritt durch die Röhre i ein, nimmt dann die von den Außenwandungen ausstrahlende Wärme auf und läuft durch die Röhre j ab. Hierbei bildet die der Hise ausgesetzte Heiztapseloberstäche allein diesenige Fläche, welche die sür die Temperaturangabe maßgebende Hise aufnimmt und weiterleitet. Eine Verschraubung ng, welche einen Theil des Kopsverschlusses mit den Theilen ef ausmacht, gestattet in jedem Falle die Regulirung der Größe der Heizkapseloberstäche.

Die Genauigkeit des Instrumentes wird durch diese Vorrichtungen nicht erheblich vergrößert; jedenfalls erfordern die elektrischen Signalvorrichtungen eine sehr sorgfältige Behandlung. —

Das sogenannte Hhdropprometer von Andrée<sup>1</sup>) ist nicht nennenswerth verschieden von den S: 60 und 61 beschriebenen.

Nach Bersuchen von Pionchon<sup>2</sup>) zeigt Eisen, abweichend von früheren Angaben (S. 59), in der Nähe von  $700^{\circ}$  eine auffallende Zunahme der specifischen Wärme. Zwischen  $0^{\circ}$  und  $660^{\circ}$  läßt sich die zur Erwärmung von 1 g weichem Eisen erforderliche Wärme  $q_0^t$  durch folgende Gleichung ausbrücken:  $q_0 t = 0,11012 t + 0,00002533333 t^2 + 0,00000005466664 t^3$ :

t	$q_{0}$ beobachtet	$q_0$ berechnet
98,30	11,11 c	11,12 c
336,4	42,01	41,99
471,9	63,49	63,35
535,6	74,69	74,65
<b>636,</b> 0	94,40	94,45
655,3	98,57	98,42

Zwischen 660° und 723° bient die Formel:

 $q_0^t = 0.57803t - 0.001435987t^2 + 0.000001195000t^3$ :

<sup>1)</sup> Jernkont. Annal. 1884; Jahresber. d. chem. Technol. 1885, \*368. — 2) Compt. rend. (1886) 102, 1454.

666,70	101,3 c	101,2 c
684,3	106,14	106,04
698,7	110,4	110,4
710,7	114.4	114,4

Für die Temperaturen bis  $1000^{\circ}$  ergiebt sich dann die einfache Formel  $q_0^t = 0.218\,t - 39$ :

730,30	119,95 с	~	120,2 c
785,5	132,16		132,24
832,0	142,51	•	142,37
954,5	169,20		169,08
1006,0	180,34		180,31

Somit höhere Werthe. Wer die Mehrausgabe von etwa 20 Mf. nicht scheut, thut gut, einen Platincylinder (S. 64) anzuwenden, welcher doch wesentlich bequemer ist, als der Eisencylinder. Es ist keineswegs nöthig, wie es Hoadley 1) will, hierfür Platinkugeln im Werthe von 140 Dollar zu verwenden.

Schlußsolgerungen. Metallthermometer (S. 10 u. 312) gesstatten zwar eine sehr bequeme Zeigerablesung, lassen sich auch leicht mit elektrischen Lärmvorrichtungen verbinden, sie erfordern aber für Temperaturen bis etwa 500° sehr häufige Controle, für höhere Wärmegrade sind sie durchaus uns zuverlässig.

Duecksilberthermometer (S. 17 u. 313) aus Jenaer Normalglas von Abbe und Schott (S. 315) sind zuverlässig und leicht zu handhaben, verstienen daher in erster Linie angewendet zu werden. Bei Wärmegraden über 200° ist zu empsehlen, solche mit Stickstofffüllung zu nehmen (S. 17), welche bei entsprechender Aussührung sir Temperaturen bis 450° in weitaus den meisten Fällen allen anderen Wärmemesvorrichtungen vorzuziehen sind 3).

Luftthermometer (S. 32 u. 321) sind genau, aber so schwierig zu handhaben, daß sie nur in Laboratorien vortheilhaft verwendet werden können. — Die Druckhermometer (S. 317) kann Berfasser nicht empfehlen.

Metalle und Metallegierungen (S. 41 u. 323), sowie die Seger'schen Tetraeder verdienen bei der Betriebsaufsicht für hohe Temperaturen größere Beachtung, als sie bisher gefunden haben.

Optische und akustische Thermometer (S. 45 u. 326) erscheinen aussichtslos. Das elektrische Thermometer erfordert eine sorgsame Beshandlung und ist theuer (S. 47 u. 326).

Die sogenannten Luft= (S. 55 u. 328) und Wasserphrometer (S. 56 u. 329) sind nicht zuverlässig. Bewährt hat sich dagegen das vom Berfasser ans gegebene Calorimeter (S. 61), namentlich unter Berwendung eines 20 g schweren Platincylinders.

<sup>1)</sup> Chem. News 46, 171.

<sup>2)</sup> Dieselben werden vom Universitätsmechaniker 2B. Apel in Göttingen u. A. geliefert.

## Rachträge zur Lichtmessung.

Lichteinheit. Eine allgemein anerkannte Lichteinheit ist leider noch immer nicht gefunden. Bis jetzt wird die Kerze (S. 69) noch am meisten angewendet.

Nach Rüborff<sup>1</sup>) ist die Flamme der Walrathkerze gleichmäßiger als die der Vereinsparaffinkerze, so daß zu Lichtmessungen erstere besser erscheine. Dagegen finden Thomas u. A. 2), daß die Paraffinkerze besser ist, als die Wal-rathkerze 3).

Bersuche von B. Krug') mit Münchener Stearinkerzen, beutschen Bereinsparaffinterzen und englischen Walrathkerzen ergaben, daß bei der Stearinkerze, beren vorschriftsmäßige Flammenhöhe 52 mm fein soll, am meisten Flammenhöhen zwischen 54 und 56 mm vorkommen; eine Flammenhöhe von 52 mm kommt weniger als halb so oft vor, bann biejenigen von 54, 55 und 56 mm. Bei ben Paraffinkerzen sind am häufigsten Flammenhöhen von 52, 53 und 54 mm aufgetreten, anstatt der vorgeschriebenen von 50 mm, und bei den Walrathkerzen kommen Flammenhöhen von 47 und 48 mm bei weitem häufiger vor als die Normalhöhe von 44,5 mm. — In Bezug auf die Gleichartigkeit der Flammenhöhe waren die Walrathkerzen den anderen beiden untersuchten Arten überlegen, sowohl in Bezug auf die Schwankungen bei jeder einzelnen Kerze, als in Bezug auf die Unterschiede zwischen den einzelnen Rerzen aus demselben Materiale; ohne Buten bes Dochtes ist eine normale Flammenhöhe überhaupt nur sehr schwer zu erreichen und kann man diesen Gingriff in den natürlichen Berbrennungsproces nicht vermeiben, wenn man eine Kerze als Normallichtquelle benuten will. Ein Schwanken der Helligkeit einer Rerze von 40 Proc., wie mehrfach angegeben ist, tann bochftens bei ungeputten Rergen vorkommen. Wird die Helligkeit der Stearinkerzen = 100 gesett, so ist:

					Flamu	ienhöhe 44 nac:	Normale Flammenhöhe nach:			
	_				Rüdorff	Buhe	Rrüß	Shilling	Rrüß	
Stearinkerzen				 •	100	100	100	100	100	
Paraffinkerzen	•			 •	107,9	106,4	106,0	88,7	97,6	
Walrathkerzen	•	•	•	 •	108,7	108,7	104,5	90,7	85,8	

Die Helligkeit der Walrathkerzen wurde also verhältnißmäßig kleiner gefunden wie von anderen Beobachtern. Die von Kruß benutte Einheit, der Girond'sche

<sup>1)</sup> Dingl. Journ. 243, 233; vergl. Journ. f. Gasbel. 1869, 567. — 2) Daselbst 1882, 695; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1882, 1113. — 3) Bergl. auch W. Sugg in Scientif. americ. Suppl. 1885, \*7726. — 4) Journ. f. Gasbel. 1883, 213, 511, 717; Fischer's Jahresber. f. chem. Technol. 1884, 1260.

Einlochgasbrenner von 1 mm Lochöffnung und 67,5 mm Höhe, soll nach Giroud bie Helligkeit von 0,1 Carcellampe haben, so bag, ba die Walrathkerzen bei 44,5 mm Flammenhöhe eine mittlere Helligkeit von 0,89 == 0,089 Carcelbrenner hatten, 11,2 Walrathferzen = 1 Carcelbrenner wären, mährend Schilling 9,6, Weber und Rowben 9,66, Sugg und Rirtham 9,6, Le Blanc 9,3 Walrathkerzen für den Werth eines Carcelbrenners fanden. Da bie von Krüß beobachteten mittleren Flammenhöhen und ber Materialverbrauch etwas geringer find als sonft, so scheinen die Walrathkerzen nicht immer biefelbe Beschaffenheit zu haben. Bei allen Normaltergen ift zwar ein bestimmter stündlicher Berbrauch an Material beim Brennen vorgeschrieben (S. 70); boch ift dies teineswegs so aufzufassen, daß beim Photometriren dieser Berbrauch eingehalten werben muffe. Bon einem folchen regelmäßigen Berbrauche kann boch gewiß nur die Rebe sein bei freiem ungestörtem Brennen ber Rerze; bei ihrer Benutung zum Photometriren muß sie aber geputt werden und in diesem Falle wird der Berbrauch vollständig beeinflußt werden durch die Art des Putens. Es ist somit bei Lichtmessungen die Größe des Berbrauches volltommen gleichgültig, wenn nur die vorgeschriebene Flammenhöhe eingehalten wird.

Nach gefälliger brieflicher Mittheilung von Schilling sind die S. 71 gegebenen Zahlen aus dem Journal für Gasbeleuchtung unrichtig und ist das Berhältniß der gebräuchlichsten Lichteinheiten 1):

Bereinsterze	Münchener Rerze	Englische Walrathkerze	Carcellampe			
1000	887	977	102			
1128	1000	1102	115			
1023	907	1000	104			
9826	8715	9600	1000			

Monier<sup>2</sup>) fand 1 Carcel = 7,5 Bereinsparaffinkerzen = 7,5 Bougies d'Etoile, = 6,5 Münchener Stearin\*, = 8,3 Walrathkerzen. Bergleicht man bamit noch die Versuche von Violle (S. 339), so wird man bei Angaben versschiedener Beobachter die Helligkeit der Paraffin\* und Walrathkerze in zweisels haften Fällen gleichstellen dürfen (vgl. S. 334).

Auch nach den neuesten Berichten der deutschen Kerzencommission 3) geben Kerzen aus Paraffin, Stearin oder Walrath bei gleichem Dochte und gleicher Flammenhöhe fast genau dieselbe Leuchtfraft. Die Commission ist noch jetzt der Ansicht, daß die Paraffin-Vereinskerze als Lichteinheit beizubehalten ist, da mit derselben gleichnuäßigere Ergebnisse erzielt werden als mit anderen im Handel vorstommenden Kerzen.

<sup>1)</sup> Schilling: Handb. d. Gasbel. 1878, 214. — 2) Journ. f. Gasbel. 1883, 758; Fischer's Jahresber. d. cem. Technol. 1884, 1262. — 3) Journ. f. Gasbel. 1880, 366, 402 u. 603; 1884, 565; Fischer's Jahresber. d. cem. Technol. 1885, 1225.

Die filr den Berein unter Aufsicht einer besonderen Commission angefertigten Baraffinkergen werben von dem Geschäftsführer zum Gelbstoftenpreise ausgegeben. Es haben 6 Stud Rerzen ein Gewicht von 500 g. Jebe Rerze hat genau chlindrische Form und einen Durchmesser von 20 mm. Sie wird zum Gebrauche am Besten in zwei gleichlange Theile geschnitten. Sie ist aus möglichst reinem Paraffin (unter Busat von 2 bis 3 Proc. Stearin) mit einem Erstarrungspunkte von 550 angefertigt 1). Die Dochte der Kerze sind in thun= lichster Gleichförmigkeit von 24 baumwollenen Fäben geflochten und hat 1 laufen= bes Meter ber Dochte im trockenen Zustande ein Gewicht von 0,668 g. Ein rother Faben im Dochte zeichnet bie Bereinsterze von anderen Kerzen ab. -Die Rerzenflamme foll mahrend ber Lichtversuche eine Bobe von 50 mm haben, gemessen vom Ursprung der Flamme am Dochte bis zu deren Spige. Um biese Höhe zu erreichen, läßt man die angezündete Kerze ruhig brennen, bis ein gleich= mäßig mit flussigem Paraffin angenetzter Teller sich gebildet hat. Durch vorsichtiges Puten (Schneuzen) des Kerzendochtes bringt man, wenn nöthig, die Flanime auf die 50 mm Bobe und erhält fie in gleicher Weise auf berfelben. Der Berbrauch der Kerze an Paraffin beträgt in diesem Zustande stündlich etwa 7,7 g. Die geeignetste Temperatur bes Raumes, in welchem Lichtversuche ans gestellt werben, wird zu 17,50 genommen.

Giroud<sup>2</sup>) empfiehlt die Flamme eines Einlochbrenners (S. 96), welche 0,1 Carcel entspricht als Normalflamme, da eine folche mit den gebräuchlichen Kerzen, sowohl der deutschen Paraffin = als der englischen Walrathkerzen, bezüglich der Leuchtkraft nach seinen Angaben nahezu gleichwerthig ist. Giroud hat ges sunden, daß die Leuchtkraft von ½10 Carcellampe (= 0,983 Vereinskerze und 0,96 Walrathkerze) durchschnittlich einer Flamme von 67,5 mm Höhe aus einem Lochbrenner von 1 mm Weite entspricht. — Diese Flamme ist thatsächlich, nament= lich bei Messungen von Gasslammen, sehr bequem, wenn man dieselbe zu Anfang und Ende des Versuchs mit einer Normalkerze oder auch Amplacetatlampe (S. 336) einstellt.

Die von Methven (S. 73) als Normalflamme vorgeschlagene, theilweise abgeblendete Flamme eines Argandbrenners ist nicht zu empfehlen 3).

Eitner4) empfiehlt eine kleine Benzinflamme, welcher er vor dem Amyl= acetat insofern den Vorzug giebt, als die Flamme des Benzins in der Färbung

<sup>1)</sup> Die Bestimmung des Schmelzpunktes geschieht nach dem Bersahren des Bereins sür Mincralindustrie in Halle: Ein kleines, mit Wasser gefülltes Becherglas von unsgesähr 7 cm Höhe und 4 cm Durchmesser wird dis ungesähr 70° erwärmt und auf das erwärmte Wasser ein kleines Stückhen des zu untersuchenden Parafsins geworfen, so groß, daß es nach dem Zusammenschmelzen ein rundes Auge von etwa 6 mm Durchmesser bildet. Sobald dieses flüssig, wird in das Wasser ein Thermometer so tief eingetaucht, daß das längliche Quecksilbergesäh des Thermometers ganz vom Wasser bedeckt wird. In dem Augenblicke, wo sich auf dem Parafsinauge ein Häutchen bildet, wird der Schmelze bezw. Erstarrungspunkt an der Stale des Thermometers abgelesen. Während dieser Bestimmung muß das Becherglas durch eine Umgebung von Glastafeln sorziglitig vor Zuglust geschützt werden; auch darf der Hauch des Mundes beim Beobsachten der Stale das Parafsinauge nicht tressen. — 2) Journ. s. Gasbel. 1880, 700; 1883, \*213. — 3) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1880, 915. — 4) Journ. f. Gasbel. 1881, 722.

ber des Leuchtgases näher kommt. In dem Dochtröhrchen a (Fig. 235) von beiläufig 7,5 mm lichter Weite, welches von dem Runddocht d eben ausgesüllt wird, ist ein von sehr dünnem Blech hergestelltes zweites Röhrchen b leicht verschiedbar; in diesem klemmt der Docht, weil es um eine Kleinigkeit enger ist als a, etwas mehr, als in a und da sein oberes Ende nur etwa 10 mm unter dem oberen Ende von a steht, wird der Docht seder Bewegung von b willig solgen. Diese Bewegung wird vermittelt durch den Arm c, welcher an b angelöthet ist und an seinem Ende die Schraube e aufnimmt. Das Benzin besindet sich in einem Glasgesäß F, welches einen gut eingeschliffenen Warmorstöpsel g trägt, sowie das an einem prismatischen Stade k verstellbare Bisir ki; septeres ist ein sig. 235.

aus fehr feinem Draht gebogener Ring, ber beim Bistren alfo, wie in der Stizze, als gerade Linie sich darftellt.

Biel weniger bequem ift bie Bentanflamme (S. 73) von Barcourt 1).

Bei Siemens und Palste wird schon lange und mit recht gutem Ersolge eine Erdölssslamme mit Rundbrenner als Bergleichs, licht benutt. Eine gute Erdöllampe brenut, wenn einige Zeit nach dem Anzünden verstrichen ist, recht gleichmäßig. Rleine Schwanstungen in der Lichtstärke zeigen sich durch Berstürzung oder Berlängerung der Flamme an. Hält man diese durch geringes Berstellen des Dochtes während der Dauer einer Messungsreihe auf gleicher Pöhe, welche man nach einer eingeätzten Marke oder kleinen Stala an dem

Enlinder einstellt, so erhält man ein constanteres Bergleichslicht als mit anderen weniger einfachen Einrichtungen. Bu bemerken ist noch, daß die Flamme einer Erdöllampe gleichmäßiger brennt, wenn die Lampe nicht auf ihre größte Leuchttraft beansprucht wird. Bezilgliche Bersuche ergaben, daß auch bei Berwendung verschiedener im Handel vortommender Erdölsorten ein gleichmäßiges Licht erhalten wurde. Auch eine kleine Benzinlampe ergab übereinstimmende Resultate, wenn nur die Höhe der Flamme eingehalten wurde. Dagegen ist die Carcellampe und ihre Berwendung als internationale Lichteinheit so ungeeignet, als es bei dem heutigen Standpunkte der Beleuchtungsindustrie nur möglich ist. Eine nebst dem dazu gehörenden Dele aus Paris bezogene Lampe ergab nur 7,6 Rerzen und nach einer Stunde Brennzeit war die Leuchtkraft noch um 2 Normalkerzen gefallen.

F. v. Hefner-Altened") stellt nun auf Grund zahlreicher Versuche folgende Lichtein heit auf. Dieselbe ift die Leuchtfraft einer in reiner und ruhig stehender atmosphärischer Luft frei brennenden Flamme, welche aus bem Querschnitte eines

<sup>1)</sup> Bergl. Fron (1883) 21, \*133. — 2) Fifcher's Jahresber, b. cem. Technol. 1884, 1266. — 3) Journ. f. Gasbel. 1884, 73 u. \*770; 1886, Б; Eleftrotechn. Zeitichr. 1884, 20; Fifcher's Jahresber. b. cem. Technol. 1884, \*1267.

massiven, mit Amplacetat gesättigten Dochtes aufsteigt, der ein freisrundes Dochtröhrchen aus Reusilber von 8 mm innerem, 8,3 mm äußerem Dutchmesser und 25 mm frei stehender Länge volltommen ausstullt, bei einer Flammenhöhe von 40 mm, vom Rande bes Dochtröhrchens aus und wenigstens 10 Minuten nach dem Anzünden gemessen.

Eine dieser Borschrift entsprechende Lampe zeigen Figuren 236 und 237. Die Flammenhöhe ist bezeichnet durch die Bisirlinie liber den beiden kleinen Schneiden a. und b, in welche Linie die Flammenspipe durch Dreben an der Dochtschraube S genauestens eingestellt wird. Der Docht ist gebildet aus einem Strange von sogenanntem kuntens oder Dochtgarn, einem groben, sehr weichen Baumwollvorgespinnste, welches unter dieser Bezeichnung im Handel überall zu haben ist. Die einzelnen Fäden, etwa 15 bis 20 an der Zahl, werden ohne

Fig. 286.

Fig. 237.

weitere Verslechtung oder Umstridung zu einem Strange parallel zusammengelegt, bis zu einem Gesammtburchmesser, welcher sich noch leicht bis zu dem Durchmesser bes Dochtröhrchens (8 mm) zusammenbruchen läßt. In die Lampe eingeführt, hat der Docht nur die Bedingungen zu erfüllen, daß er das Dochtröhrchen ganz und sicher aussüllt und daß er den Brennstoff im Ueberschusse über die verbrennende Menge empor zu saugen im Stande ist. Ans diesem Grunde darf er nicht zu start in das Dochtröhrchen eingepreßt sein. Die letztgenannten beiden Bedingungen sind für die innere Eigenschaft des Dochtes allein maaßgebend. Sie lassen einen ziemlich weiten Spielraum, innerhalb dessen die Beschaffenheit des Dochtes ganz gleichgültig ist, zu. — Die Menge des in der Lampe enthaltenen Brennstoffes ist gleichgültig, so lange nur der Docht mit allen seinen Fäden noch gut in dieselbe eintaucht. Das Dochtröhrchen ist aus Reusslerchech hergestellt und bloß in die Lampe gut passend eingestecht, so daß man es sowohl herumdrehen, als auch auswechseln tann sier den Fall einer Beschädigung. Beim Ein-

setzen desselben ist nur zu beachten, daß es fest unten auf dem betreffenden Ansatze aufsteht, weil sonst das Flammenmaaß unrichtig zeigen würde. Das Gewicht des im Ganzen 35 mm langen Dochtröhrchens beträgt 0,76 g.

Die Leuchtkraft der Flamme ist nur normal, wenn sie frei brennt, also ohne Benutung eines Glaschlinders. Da dieselbe durch jede Zugluft aber leicht beeinflußt wird, so ist für Fälle, wo diese nicht zu vermeiben ist, die An= wendung eines Glascylinders vorgesehen. Derselbe ift aus weißestem Glase hergestellt und hat die (im Jahresb. 1884, 1257) eingeschriebenen Abmessungen. Das Auffeten des Glaschlinders verringert zunächst die Flammenhöhe ein Bringt man diefelbe wieder auf die normale Höhe, so erhalt man wenig. eine ungefähr um 2 Proc. geringere Leuchtkraft als von der freien Normal= flamme, welche Zahl auch annähernd bem Absorptionscoöfficienten bes Cylinders Man hat diese Bahl bann in Rechnung zu bringen. Uebrigens entspricht. wird man gut thun, ben Einfluß eines jeben Glaschlinders einmal durch Bersuche festzustellen, was leicht burch Bergleich ber Leuchtkraft ber Normalflamme mit und ohne Cylinder gegen eine beliebige, während der Dauer des Bersuches vollkommen ruhig brennende Flamme geschehen kann. Für genaueste Einstellung der Flammenhöhe soll die Lampe nicht nur absolut zugfrei, sonbern auch vor jeder Erschütterung geschütt aufgestellt fein. Selbst die in einem Gebäube vorkommenden Erschütterungen zeigen sich an der Flamme durch ein geringes Auf- und Abtanzen ihrer Spige. Immerhin ift die richtige Mammenhöhe aber viel leichter und sicherer zu erzielen als bei der Kerzenflamme, so daß man viele Meffungen burch unmittelbaren Bergleich ausführen tann.

Der Einfluß verdorbener Zimmerluft auf die Leuchtkraft des Lämpchens ist sehr beträchtlich. Derselbe ist allerdings niemals zu merken, wenn man das Lämpchen gegen die Normalkerze ober eine andere Flamme vergleicht; denn diese unterliegen dem Einflusse von Rohlensäuregehalt in der Luft in gleichem Grade. Derfelbe wurde im Siemens u. Halste'ichen Laboratorium durch Bergleich mit Glühlampen festgestellt, so daß sich eine fleißige Lüftung des Meßzimmers empfiehlt. Durch wiederholte Bergleiche mit Glühlampen hat sich zwar ergeben, daß die größten Barometerschwankungen an einem Orte keinen bemerkbaren Ein= fluß ausüben, und daß wohl auch die Höhenunterschiede, in denen voraussichtlich Lichtmeffungen im Allgemeinen stattfinden, in dieser Beziehung ohne Belang sein Da aber Bersuche von Frankland vorliegen, welche bas schwächere Brennen von Rergen auf hoben Bergen ergeben haben, so mußte dieser Bunkt burch Bergleich ber Normallampe an Orten von verschiedener Höhenlage mit ben gleichen durch genau gleiche Stromftarte betriebenen Glühlampen erft noch festgestellt werden. Sollte sich ein merklicher Unterschied ergeben, so mußte eben die Flamme etwa bei 760 mm Barometerstand für die Normale erklärt, und die Abweichungen für ganz genaue Messungen rechnerisch in Betracht gezogen werben. Jedenfalls unterliegen auch hier alle durch Berbrennung erzeugten Lichter dem gleichen Einflusse und nur die elektrischen Glühlicher jedenfalls nicht.

Die Leuchtkraft bes Lämpchens stimmt mit der Walrathkerze überein, bei 43 mm Flammenhöhe der englischen Kerze, wobei die Flamme von dem Punkte, wo der Docht sich zu schwärzen beginnt, dis zur Spitze gemessen war, während

nach Bunte<sup>1</sup>) die Amylacetatssamme mit der englischen Walrathkerze von 45 mm Flammenhöhe übereinstimmt, sowie mit 0,94 Bereinskerzen oder eine Bereinskerze = 1,07 Amyllampen. Die Lampe kostet bei Siemens u. Halske in Berlin 20 Mt., 1 kg Amylacetat einschließlich Berpackung bei C. A. F. Kahlbaum in Berlin 6 Mt.

Die Platinlichteinheit von Draper und Schwendler (S. 74) wurde von J. Trowbridge<sup>2</sup>) bahin abgeändert, daß in der Mitte des Kohlenbogens einer Glühlampe ein sehr dunner Platindraht angebracht wird. W. H. Preece<sup>3</sup>) beleuchtet den Schirm eines Bunsen'schen Photometers auf der einen Seite durch eine Swanlampe, auf der anderen durch ein weißes Papier, welches von der zu untersuchenden Lichtquelle bestrahlt wird und ändert den Strom der Swanlampe so lange, dis der Fettsleck verschwindet. Aus der Stromstärke erhält er dann ein Vergleichsmaaß für die Lichtstärke, nachdem ihm besondere Versuche gezeigt, daß die Helligkeit der Glühlichtlampe proportional der sechsten Potenz der Stromstärke wächst. — Hefner-Alteneck<sup>4</sup>) zeigt dagegen, daß diese Platineinheit ebensowenig wie eine Glühlampe als Lichteinheit brauchdar ist.

Als Einheit des weißen Lichtes hat die internationale elektrische Consferenz, welche wiederholt in Paris tagte 5), diejenige Lichtmenge angenommen, welche von 1 qcm geschmolzenem reinem Platin bei der Erstarrungstemperatur ausgestrahlt wird. Als Einheit farbigen Lichtes gilt die Menge gleichfarbigen Lichtes, welche in diesem weißen Lichte enthalten ist 6).

Bur Herstellung dieser von T. Violle<sup>7</sup>) vorgeschlagenen Einheit verwendet derselbe einen Deville'schen Platinschmelzosen aus Kalt, durch dessen Deckel die mit Hülfe von Leuchtgas hergestellte Knallgasslamme auf das Platin trifft. Ist alles Platin geschmolzen, so besitzt die flüssige Masse eine weit höhere Temperatur als dem Schmelzpunkt (1775°) entspricht; man bringt alsdann das flüssige Metall hinter oder unter einen doppelwandigen Schirm mit einer Deffnung von bestimmtem Querschnitt, durch welche das Licht hindurchsallen kann. Damit die Deffnung sich nicht während des Versuches in Folge der starken Wärmestrahlung ändert, ist der Schirm (aus Platin oder Kupfer) doppelwandig und wird durch einen Strom kalten Wassers gekühlt. Die durch die Deffnung gehenden Lichtschen werden auf den Photometerschirm geworsen.

Bei der von Deleuil in Paris angegebenen Anordnung, Fig. 238, kann die Carcellampe C auf einem Schlitten vor dem Schirme E des Foucault'schen Photometers (vergl. S. 80) bewegt werden. Die von beiden Lichtquellen kommens den Strahlen sind durch den Schirm K getrennt. Der durch Leitung  $AA_1$  mit

<sup>1)</sup> Journ. f. Gasbel. 1885, 796. — 2) Proc. Americ. Ac. 1885, 494. — 3) Proc. Roy. Soc. London, 1884, 270. — 4) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1884, 1266 u. 1270. — 5) Dingl. Journ. (1884) 252, 529; Journ. f. Gasbel. 1881, 763; Elektrotechn. Zeitschr. 1884, 244. — 6) Bergl. Ed. L. Nichols: Ueber das von glühendem Platin ausgestrahlte Licht (Jnaug.-Dist. Göttingen, E. A. Huth) 1879, 58: Beiblätter z. d. Annal. d. Phys. 3, 865. — 7) Compt. rend. 98, 1032; Annal. de chim. et de phys. (VI) 3, 373; Bersucke zur Bestimmung der absoluten Instensität des Lichtes (Paris, Gauthier-Billars) 1884; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1884, \*1273; Centralbl. f. Elektrotechn. 1884, 808.

Wasser gekühlte Deckel D bes Deville'schen Schmelzosens F ist zurückgeschoben, um die Oberstäcke des geschmolzenen Metalles frei zu machen. Das Löthrohr ist mit dem Sauerstoffgasometer und dem Behälter für Leuchtgas durch die Leitungen O und H verbunden. Der ganze Schmelzapparat ruht auf einem Tischhen, welches senkrecht bewegt und mittels der Schraube g sestgestellt werden kann. Der Spiegel M restectirt die von dem Deckel durchgelassenen Strahlen nach dem Schirm des Photometers. Sestattet die Art der zu vergleichenden Lichtquelle, z. B. ein Glühlämpchen, sede beliedige Ausstellung, so bringt man am zweckmäßigsten die Photometerscheibe direct vertikal über der Platinwanne an; ist dies, wie gewöhnlich, nicht angänglich, so müssen die vom Metallbade ausgehenden Lichtstrahlen durch einen Spiegel oder durch ein Prisma horizontal abgesenkt werden, wie es die Fig. 238 zeigt. Der Absorptionscoöfsicent des Spiegels oder Fig. 238.

des Prismas muß in diesem Falle selbstverständlich mit in Rechnung gezogen werden. Ist die erste Einstellung erfolgt und fallen die Lichtstrahlen beider zu vergleichender Lichtquellen auf den Schirm des Photometers, so stellt man je nach der Art des Photometers durch Berschieden des Schirmes oder der einen Lichtquelle gleiche Beleuchtung her. Diese Gleichheit erhält sich jedoch nicht lange, denn das geschmolzene Metall kuhlt sich ab und die Lichtstrahlung nimmt sehr rasch ab. Die Intensitätscurve fällt zunächst steil ab, verslacht sich allmählich, wenn sich die Temperatur des Metalles dem Erstarrungspunkt nähert und verstäuft so lange horizontal, die die geschmolzene Masse erstarrt ist; nachdem dies eingetreten, nimmt die Temperatur und die Lichtstrahlung abermals rasch ab, die die vollständige Ersaltung eingetreten. Die Messung muß während der Periode der constanten Temperatur und Lichtstrahlung vorgenommen werden. Biolle giebt solgende Zusammenstellung (vergl. S. 333) über die Beziehungen der ges bräuchlichen Lichtmaaße:

	Platin≠ einheit	Carcel	Franzöf. Stearins Terze	Deutsche Bereins: terze	Englische Rerze
Platineinheit	1	2,08	16,1	16,4	18,5
Carcel	0,481	1	7,75	7,89	8,91
Frangofifche Stearinterze	0,062	0,130	1	1,02	1,15
Deutiche Bereinstorge	0,061	0,127	0,984	1	1,13
Englische Rerge	0,054	0,112	0,870	0,886	1

Welche zwar eigentlich nicht ber von ber Conferenz gegebenen Bestimmung entspricht, da das Licht bei derfelben nicht von im Erstarren begriffenen geschmolzenem Platin, sondern von im Schmelzen begriffenem ausgeht. Db beim reinen Platin ein in Betracht kommender Temperaturunterschied zwischen dem Schmelze und Erstarrungspunkte besteht, ist noch unbekannt. Sollte ein solcher Unterschied wirklich sestgestellt werden, so milisten die Angaben dieser Lampe durch einen zu ermittelnden Coöfsicienten berichtigt werden, um die gesetzliche Lichteinheit zu gebern.

Die Lampe beruht auf dem Schmelzen eines fehr bitnnen, 5 bis 6 mm breiten Platinbleches burch einen baffelbe burchlaufenben elektrischen Strom. Das Platin-

Fig. 239.

blech p (Fig. 239 und 240) ist in einen kleinen Metallkasten, welcher bei s auf bem bei o drehbaren Sodel befestigt ist, eingeschlossen, in bessen einer schmalen

<sup>1)</sup> Eleftrotechn. Beitichr. 1884, \*244; Fifcher's Jahresber. b. cem. Technol. 1884, \*1271.

Wand sich eine nach innen tegelförmig verjüngte Deffnung befindet, deren kleinster Querfchnitt möglichft genau 0,1 gom Inhalt hat. Dicht hinter biefem Loche befindet fich bas Blatinblech, welches beffen Ranber nach allen Geiten überragt. Wird nun biefes Blatinblech burch Berbindung einiger galvanischen Rellen mit ben Rlemmichrauben &, und &z jum Gluben gebracht, fo ift bie burch bas Loch ausstrablende Lichtmenge genan fo groß, als wenn ber Git ber Lichtausftrablung fich in ber Flache ber Deffnung felbst befanbe. Wenn man nun bie Batterie mit einer Ginrichtung verseben bat, welche gestattet, Die Stromftarte febr langfam gu vergrößern, fo hat man Beit, bas Photometer fortwährend in ber Gleichgewichtes lage ju erhalten, bis bas Blatin fcmifzt und ploplich Dunkelheit eintritt. Das vom Loche furg por diefem Mugenblide ausgestrahlte Licht ift bann genau 0.1 ber von ber Confereng angenommenen Ginheit für weißes Licht. Gin fleiner, im Behäufe ber Lampe angebrachter Bangenmechanismus & ermöglicht es, burch eine einfache Bin- und Burlidichung eines Griffes g ein neues Stild bes auf eine Rolle r aufgewidelten und burch Glimmerscheibe w vom Raftchen isolirten Blatin-

Fig. 240.

bleches anftatt bes geschmolzenen einzuschalten, por bas Loch ju bringen und fo

ben Berfuch ohne Zeitverluft beliebig oft zu wieberholen.

Befner-Altened') bezweifelt mit Recht, bag biefes Platinlicht ale internationale Lichteinheit angenommen wird. Die Gleichmäßigfeit ber vom geichmolzenen Blatin ausgestrahlten Lichtmenge ift noch nicht erwiesen. Bie 3. B. bas Baffer weit unter feinen Gefrierpuntt abgefühlt werben tann, ohne ju erftarren, fo tonnte biefes auch für fluffiges Blatin ber Fall fein. Belden Ginfluß bie Berunreinigungen des Platins auf ben Erftarrungspuntt haben, ift noch Aber felbst bann, wenn biefe Fehlerquellen beseitigt murben, fo fonnte bas Platinlicht boch nicht an Stelle ber anderen Ginheiten in bie prattifche Lichtmeffung eintreten, weil es bei wirklichen Deffungen nicht thatfachlich benutt Dierbei tann man nicht feinen Daakftab bei fich führen; man ntug vielmehr benfelben, b. b. bier die Lichteinheit, bei jeder Meffung erft wieber neu erzeugen. Allein bie möglichft genaue Renntniß, wie bas bei ber urfprung-

<sup>1)</sup> Journ, f. Gasbel, 1886, 3; vgl. Zeitschr. f. d. Chem. Ind. 1887, Deft 8.

lichen Messung geschehen ist und wie man es wieder machen muß, um die gleiche Lichtstärke zu erzeugen oder mit anderen zu vergleichen, ist nothwendig. Ob die zur Messung wirklich benutzt gewesene Lichtquelle in einer mehr oder weniger bestimmten Beziehung zu einer anderen nicht zu gleicher Zeit und am gleichen Orte hergestellten Lichtquelle sieht, kann uns ganz gleichgültig sein. Es folgt darans, daß nur eine Lichteinheit, welche sich auf eine bestimmte Borschrift hin im unmittelbaren Anschlusse an jede Lichtmessung herstellen läßt, als internationale Lichteinheit empsohlen werden darf.

Bei bem Biolle'schen Berfahren ift bies aber bekanntlich nicht ber Fall, weil es viel zu kostbar und umständlich ist. Es wurde nun der Borschlag gemacht, ce follten die Beziehungen der alteren Lichteinheiten, des Carcelbrenners, ber Normalkerze, ober ber Amylacetatlampe (S. 336) zur Biolle'ichen Einheit möglichst genau festgestellt und bann ben Fachleuten empfohlen werben, die mit ber einen oder anderen Ginheit gemessenen Werthe in Biolle'ichen auszudrücken. Dies wird aber ebenso wenig gelingen, als es bisher trot emsigster Bemühungen gelungen ift, die Berhältnisse der alten Lichteinheiten zu einander aufzustellen. Das Berhältniß der Biolle'schen Ginheit zu einer anderen bleibt immer um die Fehlergrenzen beiber Einheiten unsicher. Erfährt man also eine Lichtstärke in Biolle'schen Einheiten, so muß man sich erst noch erkundigen, nicht nur mit einer wie befinirten Ginheit wurde gemeffen, sondern auch noch, welches Berhältniß berselben zur Biolle'schen Ginheit hat der Messende in Rechnung gebracht? Beide Werthe erhalten unvermeibliche, sich addirende Unsicherheiten und man fragt billig, wozu dieser Umweg? Da sucht man boch lieber von vornherein unter ben möglichst leicht herstellbaren Ginheiten die beste heraus und einigt sich über ihre Anwendung, und wenn sie noch Fehler hat, so muffen dieselben eben als unabänderlich mit in den Rauf genommen werden, benn sie kommen in der einen oder anderen Form doch wieder zum Borschein 1).

In erster Linie ist hierfür offenbar die Amplacetatlampe ins Auge zu fassen. Jedenfalls ist daran festzuhalten, daß nur das Auge im Stande ist, Helligkeiten zu messen, daß daher das Scalenphotometer von Zöllner (S. 100°2), die ebenfalls das Crootes'sche Radiometer verwendende Vorrichtung von R. Coulon³), das Selenphotometer von Siemens (S. 98), die wesentlich die strahlende Wärme der Lichtquellen messenden Photometer von Sloane4) und Hurter5), das Actinometer von Becquerel, dei welchem Chlorsilber durch Licht zersetzt wird6), wenigstens für praktische Lichtmessungen bezw. Beleuchtungszwecke unannehnbar sind.

<sup>1)</sup> Eine große englische Commission empsiehlt schließlich, vor Aufstellung einer internationalen Lichteinheit weitere Bersuche abzuwarten (Engineering [1885] 40, 578). — 2) Bergl. Journ. f. Gasbel. 1880, 564. — 3) Engineering (1883) 35, \*171. — 4) Scientif. Americ. 1885, \*399. — 5) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1882, \*1014. — 6) Eine ausführliche Uebersicht über die bis jest bekannten Actinometer giebt die Photographische Correspondenz 1883, 196, 238.

## Borrichtungen für Lichtmeffungen.

Bur Messung der Flammenhöhe empsiehlt Krith!) sein sogenanntes optisches Flammenmaaß. An dem Borderende des Rohres A (Fig. 241) besindet sich das achromatische Objectiv B, an dem hinteren Ende desselben eine matte Glasscheibe C mit einer Millimetereintheilung. Die Entsernung des Hauptpunktes H des Objectives von der matten Glasscheibe ist gleich der doppelten Brennweite des Objectives. Das ganze Rohr A ist mittels des Triedknopses a in der Hilse D, die matte Glasplatte mit der Theilung mittels des Triedknopses din lothrechter Richtung verschiedbar. Endlich kann der ganze Apparat durch den Fig. 241.



Triebinopf c in der höhe verstellt werden. Der Apparat wird in solcher Entsernung von der Rerze aufgestellt, daß die Strede von der Rerze dis zum Obsjective ungefähr gleich dem Abstande des letzteren von der matten Scheibe ist. Sodann wird durch den Triebinopf c ungefähr die richtige Höhe gegeben und hierauf mittels des Triebinopfes a das Bild der Flamme F auf der matten Glassichiebe scharf eingestellt. Ist diese scharfe Einstellung erreicht, so ist die Entsfernung der Flamme F von dem Hauptpunkte H des Objectives genau gleich der Entsernung dieses Hauptpunktes von der matten Glasscheibe C und in Folge dessen ist das Bild der Flamme genau ebenso groß wie die Flamme selbst. Ein Millimeter der Theilung auf der matten Glasplatte entspricht also genau einem Millimeter der Flamme selbst.

Die Theilung ift 100 mm lang; wenn fie ihre höchste Stellung hat, be- findet sich ber 50-Strich genan in ber Achse bes Objectives; man regnlirt also

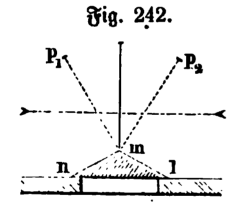
<sup>1)</sup> Journ. f. Gasbel. 1883, \*717.

mittels des Triedknopfes c die Höhe des ganzen Apparates so, daß das Flammenbild symmetrisch zu diesem 50=Strich ist, dann besinden sich die Flamme und ihr Bild symmetrisch zur optischen Achse des Objectives. Nun kann man mittels des Triedknopfes d die Theilung so weit verschieben, daß der Nullstrich gerade das Bild der bläulichen Wurzel der Flamme berührt; dann liest man an dem Bilde ihrer Spize direct ihre Höhe ab. Brennt die Kerze herunter, so daß der Nullstrich nicht mehr mit dem Ansange der Flamme zusammentrisst, so darf man nicht mittels des Triedknopses d die Theilung verschieben, sondern muß mittels des Triedknopses c die ganze Höhe des Apparates ändern und so der herunterbrennenden Kerze solgen, damit das Bild der Flamme symmetrisch zur optischen Achse des Apparates bleibe.

Das Bunsen'sche Photometer (S. 75) wird für Lichtmessungen noch immer am meisten verwendet 1). H. Krüß2) bestätigt durch Rechnung, daß der Fettfleck etwas dunkel auf hellem Grunde erscheint, wenn der Papierschirm genau in der Mitte zwischen zwei gleichen Flammen steht. — Für praktische Zwecke genügt es jedenfalls, das Verschwinden des Fettsleckes auf jeder Seite festzustellen und von beiden Beobachtungen das arithmetische Mittel zu nehmen.

Bur Herstellung des Schirmes für das Bunsen'sche Photometer legt A. Töpler's) zwischen zwei möglichst dunne und gleichmäßige Blätter von Persgamentpapier ein Stück weißes Papier mit einer kreisrunden Deffnung in der Mitte und bringt sie zwischen zwei Glastafeln oder spannt sie auf einen Rahmen. Die Einstellung soll mit dieser Borrichtung viel schärfer geschehen können als mit dem üblichen Fettsleck.

Nach Hefner-Alteneck4) erleichtert der Fettfleck im Papierschirm des Bunsen'schen Photometers die bei elektrischen Lichtmessungen, des Farben-



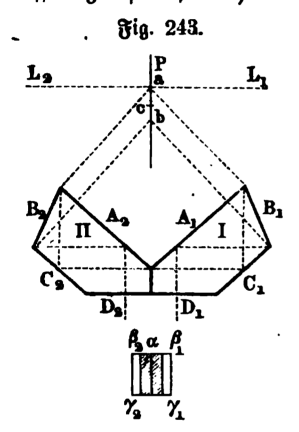
unterschiedes wegen, recht schwierige Beobachtung. Damit man beide Papierslächen gleichzeitig sehen kann, wurden bei der jetzt allgemein gedränchlichen Form bekanntlich zwei Spiegel angebracht, durch welche ntan die beiden beleuchteten Papierslächen scheindar in einem spitzen Winkel zu einander stehend erblickt. Dieselben erscheinen aber getreunt durch einen breiten Schatten oder vielmehr der Spiegel-

bilder derjenigen Schatten, welche die Spiegel selbst auf den Papierschirm beidersseitig werfen. Um dieses zu vermeiden, stellt man statt der beiden Spiegel hinter

<sup>1)</sup> Adroyd (Chem. News 41, 179) will lediglich das Auge als Lichtmesser verwenden: Blickt man auf einen hellen Punkt, so scheint sein Bild von leuchtenden, nach allen Richtungen divergirenden Strahlen umgeben zu sein, bedingt zum Theil durch den unregelmäßigen Bau der Linse. Ihre Länge wird bestimmt durch die Oessenung der Pupille; diese selbst ändert sich aber mit der Helligkeit des einfallenden Lichtes. Wan kann daher aus der Gleichheit der Länge der betressenden Strahlen einen Schluß auf eine Gleichheit der Intensität des einfallenden Lichtes machen und eventuell durch Regulirung der Entsernung zweier Lichtquellen ein Urtheil über ihre relativen Helligsteiten gewinnen. — 2) Carl's Repert. d. Phys. 1882, \*54; vergl. Annal. d. Phys., Jubelb., 234. — 3) Annal. de Phys. (1879) 8, 640. — 4) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1884, 1266; 1885, 1228; Journ. f. Gasbel. 1885, 28.

dem Papierschirme ein ziemlich flaches, gleichseitiges Prisma nml (Fig. 242) vor den Schirm, durch welches man die beiden Flächen mit dem Fettslecke unter den Winkel  $p_1 m p_2$  und dicht aneinander strahlend erblickt.

Krüß') verwendet in entsprechender Weise zwei Reslexionsprismen (Fig. 243). In der Berlängerung der Mittelebene, in welcher die beiden Prismen zusammensstoßen, steht der Papierschirm P. Die Winkel der Flächen der Prismen gegen einander sind so gewählt, daß die Strahlen, welche von allen Punkten des Papierschirmes zwischen a und d senkrecht auf die Fläche  $A_1$  des Prismas I sallen, an  $B_1$ ,  $C_1$  und  $A_1$  reslectirt werden und dann senkrecht zur Fläche  $D_1$  wieder aus dem Prisma austreten. Ebenso ist der Berlauf der Strahlen in dem zweiten Prisma II. Vor den Flächen  $D_1$  und  $D_2$ , welche in einer scharfen Kante zussammenstoßen, kann ein Rohr angebracht werden von je nach der Sehweite des Beobachters zu verändernder Länge, an dessen Ende sich eine Blendung mit kleiner Dessnung besindet, durch welche die Stellung des zu beobachtenden Anges in der



Ebene des Papierschirmes sixirt wird. Das Auge sieht dann das Gesichtsseld durch die Trennungs-linie a der beiden Flächen  $D_1$  und  $D_2$  in zwei gleiche Hälften getheilt; die rechte Seite ist das Bild der rechten Seite des Papierschirmes, welche von der einen Lichtquelle  $L_1$ , die linke Hälfte dassenige der linken Seite des Schirmes, welche von der zweiten Lichtquelle  $L_2$  beleuchtet wird. Dabei fällt das Bild von a in die Mittellinie a, die Bilder von d in die seitlichen Grenzen des Gesichtsseldes  $\beta_1$  und  $\beta_2$ . Legt man nun die optische Achse des Photometers durch den Punkt a senkrecht zur Ebene des Papierschirmes und settet das Stück des Papierschirmes von a dis c, so sind  $\gamma_1$  und  $\gamma_2$  die Bilder der Grenzen des Fett=

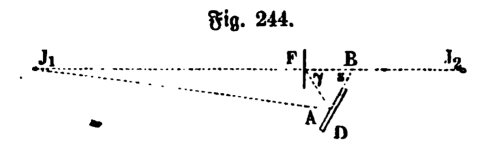
Fleckes. Zu beiben Seiten ber Mittellinie a findet demgemäß bei der richtigen Einstellung des Photometers volltommen gleiche Beleuchtung statt und diese Einstellung ist dadurch, daß die mit einander zu vergleichenden Flächen unmittelbar an einander stoßen, eine sehr bequeme. — Mit dieser Borrichtung soll eine sichere und genaue Einstellung möglich sein. Durch Einsetzen eines ungesetteten Papiersschirmes oder nur durch Berschieben des Papierschirmes, so daß der Fettsleck außerschalb des wirksamen Raumes ab liegt, kann man den Apparat leicht in ein Foucoult'sches Photometer verwandeln, welches jedoch viel weniger genaue Unsgaben liefert als das Bunsen'sche Fettsleckphotometer. —

Die Borrichtung von Hefner-Altened ist einfacher und für praktische Lichtmessungen eben so gut.

Das sogenannte Compensationsphotometer von A. Krüß in Hamburg (\*D. R.-B. Nr. 34627) soll den Farbenunterschied zwischen zwei verschiedenfarbigen Lichtquellen, deren Helligkeit mit einander verglichen werden soll, zum

<sup>1)</sup> Abhandl. d. Hamburger naturw. Ber. 1884, 8.

Theile ausgleichen. Dies wird dadurch erreicht, daß die eine der beiden Flächen des Photometers, deren Beleuchtung mit einander verglichen wird, wie gewöhnlich unmittelbar durch die Strahlen der zu messenden Lichtquelle beleuchtet wird, die andere durch einen bekannten bezw. berechenbaren Bruchtheil derselben Strahlen, zu welchen dann so viel Licht von der Bergleichslichtquelle hinzugemischt wird, daß die Beleuchtung der beiden Flächen gleich ist. Die Einrichtung des Instru-



Die Einrichtung des Instrumentes ist in Fig. 244 schematisch dargestellt. Die Berbindungslinie  $J_1 J_2$  der beiden Lichtquellen  $J_1$  und  $J_2$  steht sentrecht auf der Mitte des Photometerschirmes F. Fer-

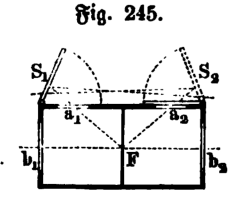
ner ist ein Spiegel D unter dem Winkel  $\varepsilon$  gegen die Berbindungslinie  $J_1J_2$  geneigt. Der Photometerschirm F empfängt dann einerseits unmittelbar, normal auffallend, das Licht von der Lichtquelle  $J_1$ , andererseits auf dem Wege  $J_1AF$  von dem Spiegel D restettirtes Licht derselben Lichtquelle  $J_1$ , sowie endlich unmittelbar, normal auffallend, die Strahlen der Lichtquelle  $J_2$ . — Es sei die Entsternung  $J_1F$  der Lichtquelle  $J_1$  von dem Photometerschirme F=x, diesenige der Lichtquelle  $J_2$ , also  $J_2F=s$ , die Strecke FB=a, der Winkel des restectirten Strahles AF gegen die Gerade  $J_1J_2=\gamma$ ; dann ist:

$$\cos \gamma = [2(x+a)\sin^2\varepsilon - x]: (x+a)\sin 2\varepsilon.$$

Bezeichnet man ferner die Länge des Weges des reflectirten Strahles  $J_1 A F$  mit (x+b), so ist:  $(x+b) = (x+a) \sin 2\varepsilon : \sin \gamma$  und endlich das Vershältniß der Helligkeit der beiden Lichtquellen  $J_1$  und  $J_2$  im Falle der gleichen Beleuchtung des Photometerschirmes F von beiden Seiten:

$$\frac{J_1}{J_2} = \frac{x_2}{z_2} \frac{(a+b)^2}{(a+b)^2 - x^2 \, a \cos \gamma},$$

wo (1-a) den Lichtverlust durch Reslexion aus dem Spiegel BD bedeutet. — Der Spiegel D kann vorn oder hinten seitwärts am Photometergehäuse angebracht werden oder, wie Fig. 245 zeigt, oberhalb desselben. Der Photometerschirm mit



dem Fettslecke befindet sich in F, oben auf dem Geshäuse sind zwei Spiegel  $S_1$  und  $S_2$  angebracht, so daß man entweder von der einen, oder von der ansberen Seite Licht auf den Photometerschirm reslectiren lassen kann. Die reslectirten Strahlen gelangen durch die Deffnungen  $a_1$  bezw.  $a_2$  auf den Photometerschirm. Jeder Spiegel  $(S_1$  bezw.  $S_2)$  kann niedergeklappt werden und verdeckt dann die entsprechende Deffnung

a1 ober a2. — Dieses Photometer kann also auch als gewöhnliches Bunsen'sches Photometer benutt werden. Zum gleichzeitigen Betrachten der beiden Seiten des Photometerschirmes dienen entweder hinter demselben angebrachte Reslexionsspiegel, oder vor demselben befindliche Reslexionsprismen.

Bur Messung des Lichtes einer hochhängenden Lampe verwendet M. Hartley') ein Bunsen'sches Photometer, mit einem um die Horizontale drehbaren Fettsleck, der so eingestellt wird, daß seine Normale den Winkel zwischen den von den beiden Lichtquellen kommenden Strahlen halbirt, so daß er von beiden unter gleichen Bedingungen beleuchtet wird.

Das Photometer von D. Coglievina in Wien (\*D. R.=P. Nr. 12005) unterscheidet sich von den bisher verwendeten Photometern hauptsächlich darin, daß dasselbe keine Normalstamme erfordert, sondern sich diese Einheit selbst schafft. Dies wird dadurch erreicht, daß zwei Lichtstrahlen einer und derselben Duelle in unter einander verschiedenen, aber ganz bestimmten Entsernungen aufgefangen werden und daß hierauf die Intensität des kürzeren Lichtstrahles durch jene des auf eine bestimmte Länge gebrachten längeren Lichtstrahles gemessen wird. 1 Grad Lichtstärke ist das 10sache jener Helligkeit, mit welcher die innere Fläche einer mit dem Radius von 450 mm beschriebenen Hohlkugel in dem Falle beleuchtet ersicheinen würde, wenn die in einem Abstande von 3 Metern nicht mehr von dem Auge wahrgenommen werden kann. Die Borrichtung kostet 1500 Mk. 2), hat daher schon aus diesem Grunde keine Aussicht auf Berbreitung.

Bei ber Lichtmegvorrichtung von L. Webers) ift die von der zu messenden Lichtquelle beleuchtete Fläche völlig getrenut von der durch die Normalflamme beleuchteten, so daß man die erstere Fläche beliebig zur Lichtquelle ein= stellen kann. Der Apparat ift namentlich zur Messung ber Helligkeit bes zerstreuten Lichtes, mag dasselbe Tages - oder Lampenlicht sein, aber auch einzelner Flammen, elektrischer Lampen u. s. w. geeignet. Diese Borrichtung wird von Schmidt und Banich in Berlin in folgender verbefferter Form geliefert. In der innen geschwärzten Metallröhre A (Fig. 246 a. f. S.) ift, wie punktirt angebeutet, die von der Normalflamme a beleuchtete Fläche verschiebbar angeordnet. Fläche wird durch eine ober mehrere Glasplatten b gebilbet, welche je nach bem 3wede der Messung aus Milchglas ober gefärbtem Glase bestehen. Platten b werden in einen Rahmen eingesett, dessen Berschiebung innerhalb der Röhre A sich mittels eines durch einen Längsschlitz reichenden Knopfes f, ober mittels Zahnstangengetriebes d bewirken läßt. Die Stellung bes Rahmens im Rohre A giebt ber Zeiger g an dem außerhalb bes Rohres angebrachten Maaßstabe an. In den Rohransat & faßt ein vom Rohre B ausgehender Holgzapfen, welcher durch einen Stift i gesichert ist. In dem Rohre B ist das Reflexions= prisma o befestigt, dessen eine Fläche normal zur Achse des Rohres A steht, so daß man an der Ocularöffnung 1 mit Hulfe des Prismas o die Beleuchtung der Glasplatten b im Rohre A beobachten kann. Dieses Prisma o theilt das Ge= sichtsfeld des Rohres B in zwei Hälften, so daß man, an der möglichst scharf zu haltenden linken Rante bes Prismas vorbeisehend, die am Ende des Rohres in einen rahmenartig ausgebildeten Ropf m einzusetzenden Glasplatten p u. s. w.

<sup>1)</sup> Lumière électr. 1883, 58. — 2) D. Coglievina: Centigradphotometer (Braunschweig, Fr. Bieweg u. Sohn) 1880. — 8) Annal. d. Phys. 20, \*327; 26, \*374; Elektrotechn. Zeitschr. 1884, \*166; 1885, 24 u. \*56; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1884, 1259 u. 1274; 1885, \*1229.

von der Ocularöffnung l aus gleichfalls beobachten und daburch die beiben in ben Rohren A und B befindlichen beleuchteten Flächen vergleichen kann. Hinter bem . Fig. 246.

Prisma o find Blenden r angeordnet, welche einen ftorenden Ginfluß ber von der rechten Salfte ber Blatten p herrfihrenden Lichtstrahlen vermeiden.

Als Bergleichslichtquelle wird eine Benzinkerze (vergl. S. 334) verswendet, da bei einer mit reinem Benzin gespeisten Flamme die Intensität I eine einfache Function der Flammenlänge list, nämlich (wenn a und b zwei Constanten sind): I = (a + bl) J, wenn I die Intensität der Flamme bei einer bestimmten Länge (1,5 bis 3 cm) ist. Um die Länge der Flamme bequem messen zu können, ist hinter berselben ein mit Millimeterstala versehner Spiegel angebracht, welcher durch einen mittels Schieber t zu verschließenden Spalt im Rohre A beobachtet werden kann. Die Benzinkerze v selbst wird von einem am Rohre A angebrachten Halter w getragen; oberhalb des Rohres A ist an dieser Stelle der Schornstein z angebracht. Das Rohr A selbst ist rechts durch eine Rappe geschlossen, nach deren Entsernung die Flamme angezündet und regulirt werden kann.

Bur Bergleichung zweier Lichtquellen gleicher Farbe richtet Beber ben Tubus B auf die Lichtquelle I und bringt burch Berschiebung von d beide Theile des Gesichtsseldes auf gleiche Helligkeit. Man beobachtet hierbei die Entsernung R1 der Lichtquelle von p, serner den Abstand r1 der Platten d von a und die Höhe l1 der in a besindlichen Benzinkerze. Bei einem zweiten Bersuch richtet man B auf die Lichtquelle 2, stellt ein und beobachtet R2r2 und nöthigensfalls l2, salls die Flammenhöhe absichtlich oder unabsichtlich geändert ist. Für beide Bersuche bleiben die Absorptionsconstanten der Milchgläser und des Prismas dieselben; die abgeänderte Länge des Weges von d durch das Prisma zum Auge ist ohne Einsluß, und es berechnet sich demnach in einsacher Weise aus den beobsachteten Größen:

$$\frac{J_2^{(r)}}{J_1^{(r)}} = \frac{R_2^2 \cdot r_1^2 (a + b l_2)}{R_1^2 \cdot r_2^2 (a + b l_1)}.$$

Bei praktischen Messungen wird man an Stelle des ersten etwa auf ein Normalicht N von der Intensität I, bezogenen Versuches wiederholte Vorversuche anstellen, durch welche das Verhältniß der Absorptionsconstanten in beiden Theilen des Sesichtsfeldes, sowie die Beziehung des Hülfsnormalichtes a zu dem Normallicht N ermittelt wird. Die Messung einer Lichtquelle 2 wird dann durch einen einzigen Versuch beendet sein, für dessen Berechnung:

$$\frac{J_2^{(r)}}{J_1^{(r)}} = \frac{J_2}{J_1} = C \frac{R_2^2(a+bl_2)}{r_2^2}$$

gilt, worin C eine durch ebenso leicht anzustellende Vorversuche ermittelte Constante ist.

Bur Bergleichung ber Beleuchtungskräfte bes von zwei Lichtquellen gleicher Farbe herrithrenden zerstreuten Lichtes stelle man an der fraglichen Stelle des Raumes in der beabsichtigten Lage einen Schirm aus mattem weißen Carton auf und richte auf denselben den beweglichen Tubus  $m{B}$  des Apparates. Hierbei ist es, was bei Beobachtung von sehr schwachem diffusen Licht in Betracht kommt, nicht nothwendig, daß sich bei p in dem Apparate außer der durchsichtigen rothen Glasplatte noch eine Dtilchglasplatte befindet. Bei Beobachtung von stärkerem diffusen Licht sind bagegen ein ober mehrere Milchgläser bei p anzubringen, und es ist außerdem ein Conus m vor diese Platten zu setzen, damit die letteren nur von Stellen bes Schirmes, nicht auch von anderen seitlichen Gegenständen Licht empfangen. Die Entfernung bes Apparates vom Schirm ist in beiben Fällen ohne merklichen Einfluß auf die Beobachtung. Nur wird man dieselbe so zu wählen haben, daß nicht durch den Apparat selbst ein merklicher Schatten auf dem Schirm entsteht, was meistens ohne Schwierigkeit ausführbar ift. Man verschiebt alsbann die Platten b, bis gleiche Helligkeit im Gesichtsfelbe Bei einem zweiten Bersuche wird nun im verdunkelten Zimmer derselbe weiße Schirm durch ein Normallicht in der Entfernungseinheit und unter normaler Incidenz (vergl.  $\mathfrak S.$  373) beleuchtet. Man richtet den Tubus m B auf den Schirm und macht die Einstellung der Platten b unter jedesmaliger Ablesung ihrer Abstände r von ber im Apparate besindlichen Benzinkerze. Letztere Bestimmung kann unterbleiben, wenn durch Borversuche die Constanten des Apparates und des weißen Schirmes ermittelt sind.

Bei dem Lichtmesser von Ch. Otto (D. R.-B. Nr. 19300) wird eine kreisrunde Scheibe, abgesehen von einer freibleibenden Stelle, dem Nullpunkt, radial in so viele gleiche Theile abgetheilt, als das Instrument Lichtgrad angeben soll. Ieder hierdurch gebildete Kreisausschnitt erhält auf seiner oberen Hälfte einen transparenten, Licht absorbirenden Belag, welcher bei jedem dem ersten folgenden Ausschnitt an Stärke und somit an Licht absorbirenden Kraft zunimmt. Der Belag, welcher nur auf der einen dem Beobachter zugekehrten Seite der Scheibe angebracht wird, kann entweder durch liber einander geklebte Papierblätter, oder durch Austrag von Collodium hergestellt werden, welches stufenweise eine dunklere Färbung erhält. Die Zunahme an Absorptionsvermögen des Belages

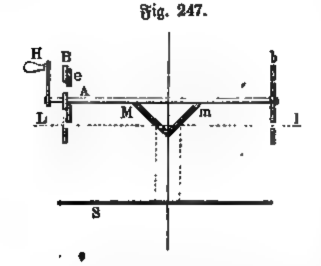
bei den auf einander folgenden Ausschnitten soll immer der um eine Lichteinheit in der Einheitsentfernung vermehrten Beleuchtung der Scheibe A entsprechen. Statt der belegten Glosscheibe kann auch durchscheinendes Porzellan von stufensweise zunehmender Dide verwendet werben 1).

F. S. Banlein (D. R.-B. Dr. 13216) verwendet in entsprechender Beife

verschieben bide lichtzurlichaltenbe Fluffigfeiteschichten 1).

Simonoff (D. R.-B. Nr. 28213) bringt zwischen bas Auge und die beleuchteten Zeichen oder Zahlen Blendscheiben, welche bas Licht so weit schwächen,
baß man die Zahlen eben nicht mehr sehen kann. Die Weite der Spaltöffnungen
geben dann das Maaß für die Helligkeit. — Aehnlich ist die von Cornu.
vorgeschlagene Borrichtung.

F. Guthrie 5) läßt das Licht ber beiben zu vergleichenden Flammen burch zwei unter 450 geneigten Spiegel M und m (Flg. 247) auf einen burchscheineu-



ben Schirm S werfen, so daß zwei Spiegelbilder neben einander entstehen, beren Gleichheit er durch folgende Vorrichtung erreicht. Auf der Welle A sind zwei Messingscheiben B und d bessessigt, welche mit Schlitzen versehen wurden; die Schlitze der Scheide B sind erheblich weiter als die der anderen Scheide; sie können aber durch die beswegliche Scheide e beliedig verengt werden. Die beiden Scheiden werden nun so rasch gedreht, daß auf den Schirm S

zwei helle Bander neben einander entstehen, welche scheindar von einer ununterbrochenen Lichtquelle herrlihren. Man verstellt nun die Schlitze der Scheibe Bvor der Normalflamme L so lange, dis der von dieser auf den Schirm fallende

Fig. 248.

Lichtstreifen genau so hell ift als ber von ber zu vergleichenden Lichtquelle I; die durch die Schlitze gehenden Lichtmengen beider Flammen sind dann gleich. Ihre Lichtstärken verhalten sich bemnach umgekehrt wie die Weite der Schlitze.

2. Pfaundler und D. Dammerle) wollen bei Deffung ftarter Lichtquellen diese
baburch schwächen, daß sie zwischen Lichtquelle
und Bunsen'schen Photometerschirm eine geschwärzte mit Ausschnitten versehene Scheibe
seben, welche um eine wagerechte Achse gedreht
wird. Um nun die nöthige Schwächung für die

ju prüfende Lichtstärfe herbeizuführen, hat man einfach bie Scheiben allmählich über einander zu schieben, Fig. 248, woburch die brei Sectoren fortwährend fleiner

Fischer's Jahresber, b. cem. Technol. 1882, 1014 u. \*1112. — 2) Dajelbft 1881, 984. — 3) Dojelbft 1884, \*1258; Compt. rend. 97, 1053. — 4) Engineering 35, \*30. — 5) Dajelbft 28, 440. — 6) Cleftrotechn. Zeitschr. 1883, \*262.

werden, bis der Fettsled auf dem Schirme verschwindet. Beträgt dann z. B. die Summe der entstandenen Sectoren nunmehr 30°, so ist die Lichtstärke auf 1/12 reducirt worden. Die rotirenden Scheiben werden so vor dem Schirme mit dem Fettsled ausgestellt, daß man an demselben vorbei mit Leichtigkeit das Berschwinden des Fledes bei gleichzeitigem Drehen beobachten kann. Auf einer Scheibe ist eine Theilung angebracht, welche direct durch einen Ausschnitt der anderen Scheibe a, die Summe der Sectoren, ausgedrückt in Graden, abzulesen erlaubt. Die Zahl 360 dividirt durch die abgelesene Zentriwinkelsumme giebt dann die Schwächung.

D. Napoli 1) benutte bereits fruher das gleiche Schwächungsmittel, nur

find bie Ausschnitte am Ranbe ber Scheiben angebracht.

Wheatstone 2) verwendet eine glanzende Stahllugel a (Fig. 249) auf einer schwarzen Scheibe n, getragen von dem kleinen Zahnrade c, welches beim Drehen der Kurbel e sich an dem inneren Umfange des gezahnten großen Kreises bewegt. Bei raschen Drehen beschreibt die von zwei Lichtquellen getrossene Rugel eine

Fig. 249.

Fig. 250.

boppelt gefchloffene Figur (Fig. 250), beren Belligfeit burch paffende Stellung ber Lichtquellen gleich gemacht wird.

Masson<sup>3</sup>) verwendet eine Scheibe mit abwechselud' schwarzen und weißen Kreisausschnitten, so daß sie bei raschem Drehen gleichmäßig grau erscheint. Bei augenblicklicher Beleuchtung erscheinen die Kreisausschnitte schwarz und weiß, als stände die Scheibe still. In einer gewissen Entfernung der Lichtquelle erscheint aber die Scheibe wieder grau. Die Lichtstärken verhalten sich dann wieder untgekehrt wie das Quadrat der Entfernungen. Die Borrichtung soll namentlich zu Helligkeitsnessungen von Bligen, elektrischen Funken und dergleichen gute Dienste leisten.

3. Jolly4) schmilzt zwei gleiche Prismen aus Paraffin aneinander und beleuchtet bieselben auf der einen Seite mit je der einen der zwei zu vergleichenden Lichtquellen. Jedes der beiden Paraffinprismen verhält sich wie ein Selbstleuchter. Sind die Lichtquellen gleich start, so erscheinen beide Prismen als ein überall gleichsches Stud. Durch Berschiedung zweier von vornherein ungleicher Lichtquellen bringt man sie auf gleiche Helligkeit.

<sup>1)</sup> Revue industr. 1880, \*154.

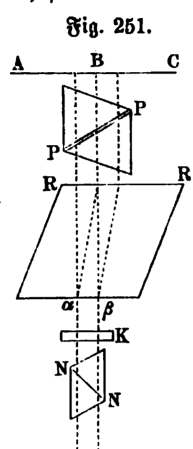
<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>) Engineering (1883) 35, \*75.

<sup>8)</sup> Annal, de phys. et de chim. 15; Engineering 35, \*30.

<sup>4)</sup> Natur 1885, 830.

Polarisationsphotometer wurden von Arago<sup>1</sup>), H. Wilb<sup>2</sup>) u. A. angegeben, bei denen das Licht durch Polarisation geschwächt wird. Am besten ist das von Wild, und möge daher dieses in seiner neuesten Form eingehender besprochen werden (vgl. S. 364).

Es sei ABC (Fig. 251) eine Fläche, welche auf der einen Hälfte AB von der einen Lichtquelle der Intensität J und auf der anderen BC von der zweiten Lichtquelle der Intensität  $F_1$  beleuchtet werde. Zwei Strahlenbündel von der



einen und anderen Hälfte der erleuchteten Fläche aus der Nähe ber Trennungslinie B gehen zunächst durch einen Polarisator P und fallen bann senkrecht auf die vorbere natürliche Begrenzungsfläche des Ralkspathrhomboöbers R. Beim Austritte aus biesem Rhomboëder werben im Raume αβ die gewöhnlich gebrochenen, parallel zum Hauptschnitte des letteren polarisirten Strahlen von  $m{A} \, m{B}$  bezw.  $m{J}$ her mit den ungewöhnlich gebrochenen, senkrecht zum Hauptschnitte des Rhomboöders polarisirten Strahlen von BC bezw. J, her zusammenfallen. Das vereinigte Strahlenblindel durchsett schließlich, ehe es zum Auge des Beob= achters gelangt, das aus der farbengebenden Krystallplatte K und bem Polarisator N bestehende Polaristop. ferenzfarben im letteren verschwinden, wenn das vereinigte Strahlenbundel a gleiche Mengen senkrecht zu einander polarisirten Lichtes enthält. Dies ist aber ber Fall, wenn

 $J:J_1=Ctg^2\nu$ , wo  $\nu$  den Winkel darstellt, welchen die Polarisationsebene P mit dem Hauptschnitte des Kalkspathromboëders einschließt, und C nach der Neumann'schen Theorie gegeben ist durch die Formel:

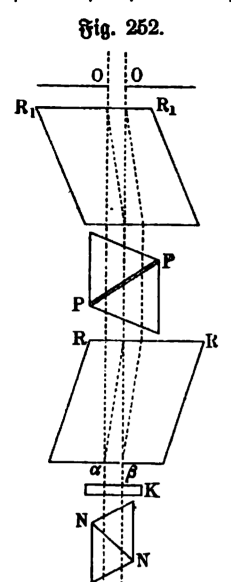
$$C = \frac{(1+a^2)\sqrt{c^2\sin^2\nu + a^2\cos^2\nu}}{a(1+c^2\sin^2\nu + a^2\cos^2\nu)},$$

wo a das reciproke Brechungsverhältniß des gewöhnlich und c dasjenige des ungewöhnlich gebrochenen Strahles im Kalkspathe, endlich v den Winkel der Normalen der oberen Rhomboöderfläche R mit der optischen Achse des Krystalles darstellen. Sind diese Größen und damit C gegeben, so ist das Verhältniß der beiden Lichtquellen aus dem zu beobachtenden Winkel v nach obiger Formel zu berechnen. Der Winkel 2 v aber wird erhalten, wenn man den Polarisator P um seine Achse einmal nach der einen und dann nach der anderen Seite dreht, bis die Farben im Polaristope verschwinden, und dabei die Kreistheilung auf einer zu dieser Achse senkten Scheibe abliest.

Soll das Instrument noch als Polarimeter verwendet werden, so hat man vor dem Polarisator P noch ein zweites Kalkspathrhomboëder  $R_1$  (Fig. 252) so anzubringen, daß sein Hauptschnitt mit demjenigen des ersteren einen Winkel von  $180^{\circ}$  einschließt. Das zu untersuchende Lichtbündel muß hier durch einen Schirm

<sup>1)</sup> Engineering (1883) 35, \*76. — 2) Annal. d. Phys. (1863) 118, 193; (1883) 20, \*452.

mit Deffnung O von solcher Breite begrenzt werden, daß die Rhomboöder durch Doppelbrechung eben zwei an einander grenzende Bilder derselben erzeugen. Richtet man nun den Versuch so ein, daß die Polarisationsebene des durch die Deffnung O einfallenden, theilweise polarisirten Lichtes mit dem Hauptschnitte der Rhomboöder zusammenfällt, und dreht dann wieder den Polarisator P bis zum Verschwinden



der Interferenzfarben im Polaristope, so berechnet sich das gesuchte Verhältniß der Intensität p des polaristreten Lichtes zur Intensität J des natürlichen Antheiles im theilweise polarisirten Lichte nach der Formel:

$$p: J = \frac{1}{2} (C^2 t g^4 \nu_1 - 1),$$

wo  $v_1$  entsprechend, wie oben v, den beobachteten Winkel zwischen der Polarisationsebene des Polarisations und dem Hauptschnitte der Rhombosder darstellt und C wieder durch die obige Formel gegeben ist, a, c und v bei beiden Rhombosdern als gleich vorausselest.

Bei dem neuen, in Fig. 253 und 254 (a. f. S.) perspectivisch dargestellten Instrumente werden sämmt- liche Theile des Apparates von vier Säulen getragen, welche auf einem T=förmigen Lineale T aufgeschraubt sind. Dieses Lineal ist mittels eines Gelenkes B auf der Säule A mit Dreifuß befestigt; also im Horizont und in einer Vertikalebene drehbar. Das Polarissfop N besteht jest, wie bei einem Polaristrobometer, aus einem ungefähr 5 mal vergrößernden, auf die Un-

endlichkeit eingestellten Fernrohre mit einer Doppelplatte aus Kalkspath (statt Bergkrystall) vor dem Objective, einem andreaskreuzsörmigen, justirbaren Fadenstreuze im Focus des letzteren und einem Nicol vor dem Oculare gegen das Auge zu. In der Achse des Theilkreises K ist nach hinten zu der Polarisator P (Senarmont'sches Prisma oder Polarisator nach Hoffmann, beide mit geraden Endslächen) ebenfalls durch seitliche Schrauben justirbar befestigt. Mittels des Knopfes r in der Nähe des Beobachters und eines am anderen Ende dieser Stange sitzenden Getriebes, welches in ein Zahnrad am Kreise eingreift, kann der letztere sammt Polarisator bequem um seine Achse gedreht werden. Die Kreistheilung aber ist am Nonius mittels des Fernrohres S auf der anderen Seite des Polaristopes vom Beobachter abzulesen, ohne daß er sich von seinem Platze zu erheben braucht.

In der inneren Röhre ist das Kalkspathrhomboëder R mit Korken und einem Wachsgusse unveränderlich so befestigt, daß seine beiden politten Endslächen nahe senkrecht zur Röhrenachse sind; mit dieser Röhre ist dann das Rhomboëder in der äußeren Fassung durch seitliche, in der Zeichnung sichtbare Schrauben stells bar eingesetzt. Zwei Deckel mit passender centraler Deffnung, von welchen der eine fest, der andere drehbar und durch zwei vorragende Schrauben klemmbar angebracht ist, dienen als Schutz für die Kalkspathslächen und halten seitliches Licht

bavon ab. Um bas Rhomboëdergehäuse ist endlich noch eine Art Zaum s gelegt, mittels dessen und ber Schraube s dasselbe auf seinem Lager sestgehalten wird. In ganz gleicher Beise ist das zweite Rhomboöder  $R_1$  gesaßt. Beim Gebrauche des Instrumentes als Photometer wird statt besselben eine leere, entsprechend gesormte Trommel eingelegt. In der Messingröhre M ist die Röhre E (Fig. 254) des Prismenapparates J einzuschieben und durch die Schraube es sestzuklenzmen. Eine Abschlußplatte der Röhre E besitzt eine runde centrale Dessung, welche besonders für den Gebrauch des Instrumentes als Polarimeter durch zwei Schieber o und og beliebig begrenzt werden kann. Darauf solgen in dem würsels

Fig. 253.

förmigen Rasten G zwei auf einem Stuhle besestigte rechtwinkelige Glasprismen, welche mit ihren einen Ranten gegenüber der Achse der Röhre E zusammenstoßen. In die seitlichen Röhrenansätze dieses Rastens sind diejenigen von zwei anderen dreieckigen Kasten F eingeschoben, welche ebenfalls rechtwinkelige, durch Schrauben einstellbare Glasprismen enthalten. Die Deffnungen  $\alpha$ ,  $\beta$  und  $\gamma$  sind durch Deckel verschließbar.

Fig. 253 zeigt die zum Gebrauche des Instrumentes als Spektrophotos meter nothwendigen Buthaten. Wie man sieht, ist das Polaristop N mit seinem Ansage n nicht direct in die Röhre O dis zum Anschlage n; eingeschoben, soudern zunächst in ein Zwischenstlick D, welches seinerseits wieder in O eingestedt ift.

Dieses Zwischenstück D besteht aus zwei durch ein Gelenk bei e verbundenen Theilen, von welchen der feste, im Rohre O stedende Theil ein 5 saches Amiri'sches Prisma von Steinheil in München (brechende Kante der Prismen horizontal) enthält, während der um eine wagerechte Achse dagegen mittels der Mikrometerschraube g verstellbare zweite Theil zur Aufnahme des Polaristopes dient, so daß eben dieses auf die verschiedenen Theile des aus jenem Prisma (à vision directe) austretenden Spektrums central eingestellt werden kann. Um hierbei ein hinslänglich reines Spektrum zu erhalten, ist zunächst noch hinter den Schiedern o, o, des Prismenkastens ein zweiter, leicht zu entsernender Schieder mit horizontalem Spektralspalt eingesetzt, dessen Spaltweite durch die Schraube t regulirt bezw. mikrometrisch gemessen werden kann, und sodann ist beim dritten Ständer eine achromatische Linse von 110 mm Brennweite (Abstand von dem Spektralspalte) in seine mittlere Dessenung eingeschraubt 1).

Denken wir uns das Kalkspathrhomboöder R entfernt, so wird man im Polaristopf=Fernrohre zwei neben einander liegende, in einer Lothrechten sich berührende Spektren der beiden Lichtquellen erbliden, da die eine Balfte des Spektralspaltes von der einen und die andere von der anderen Lichtquelle beleuchtet wird. Auf diesen Spektren werden sich die Interferenzfrausen der Savart'schen Doppelplatte als magerechte schwarze Querlinien projiciren und bei Ginsetzung bes Rhomboöders jeweilig im centralen Theile bes Gesichtsfeldes (bezw. dem Raume a b, wo jest die gewöhnlich und ungewöhnlich gebrochenen Strahlen der beiberlei Lichtquellen zusammenkommen) verschwinden, wenn für die betreffende Farbe durch Drehung des Polarisators die Intensitätsgleichheit dieser senkrecht zu einander polarisirten Strahlen erzielt ift. Dabei kann auch die Farbe, für welche die Bergleichung jeweilig stattgefunden hat, genau erkannt werden, indem man bloß die Stellungen des Mikrometers g unter hinrichten des Instrumentes nach ber Sonne ein für allemal ermittelt, welche bem Einstehen ber optischen Achse des Polaristopf-Fernrohres auf die verschiedenen Fraunhofer'schen Linien entsprechen.

Das Intensitätsverhältniß der beiden Lichtquellen für die fragliche Farbe ist dann aus dem beobachteten Winkel  $\nu$  ebenfalls nach der oben angegebenen Formel zu berechnen, wobei nur im Ausdrucke für die Constante C jeweilig für a und c die der betreffenden Farbe entsprechenden reciproken Brechungsverhältnisse einzuführen sind. Bei der natürlichen Bruchsläche des Kalkspathes, wie sie hier benutzt wird, ist aber:  $\nu = 44^{\circ}$  34′ 38″ und nach Rudberg's Bestimmungen am Kalkspath ergeben sich folgende Werthe von a, c und somit auch von C sür die Fraunhofer'schen Linien:

<sup>1)</sup> Zur Rückverwandlung in das gewöhnliche Photometer ist also einfach die Linse beim dritten Ständer abzuschrauben, das Stück mit dem Spektralspalte zu entfernen und durch einen Schieber mit runder centraler Oeffnung zu ersetzen, sowie endlich das Stück D beim Polarissope wegzunehmen und letzteres direct in die Röhre O einzusschieben.

Linie	a	<i>c</i>	C
B	0,60493	0,67389	1,0251
$D \dots$	0,60295	0,67279	1,0256
$oldsymbol{E}$	0,60111	0,67174	1,0261
$oldsymbol{F}$	0,59951	0,67080	1,0266
G	0,59660	0,66911	1,0274

Die bei Gleichung  $J:J_1=Ctg^2\nu$  gemachte Boraussetzung, einer gleich starken Absorption bezw. Reflexion des Lichtes der beiderlei Lichtquellen beim Durchgange durch den Prismenapparat und durch eine durchscheinende Platte vor ihm, bezw. beim Reflex von einer weißen Flache an ihrer Stelle, ift naturlich in Wirklichkeit nur annäherungsweise als erfüllt zu betrachten; man tann sich aber bei genauen Untersuchungen einfach durch Bertauschen ber beiben Lichtquellen im Resultate bavon abhängig machen. Wo dies nicht angeht, kann man die Constante C, welche in diesem Falle auch noch diese unbekannte Beziehung einschließt, wenigstens für die Dauer ber augenblicklichen Bersuche genau genug burch Binrichten des Apparates nach einer ganz gleichmäßig erleuchteten Fläche ( $J==J_1$ ) empirisch bestimmen. Stehen die beiben zu untersuchenden Lichtquellen einander gegenüber, so daß man den Prismenapparat ohne die beiden äußeren Prismen F benutt, so kann auch durch bloges Umkehren desselben um 180° der betreffende Fehler annähernd ausgeglichen werben. Hat man z. B. matt geschliffenes Glas zur gleichförmigen Erleuchtung bes Gesichtsfelbes als burchscheinenbe Schirme unmittelbar an ben Gintrittsöffnungen bes Prismenapparates fest angebracht, so wird überhaupt die Umkehr des letteren um 1800 den fraglichen Fehler ganz beseitigen.

Auf das Spektrophotometer von R. T. Glazebrook 1) möge verwiesen werden.

Bei Messungen von elektrischem Licht<sup>2</sup>), namentlich Bogenlicht, sind als erschwerende Umstände zu beachten, große Helligkeit, die ungleichmäßige Vertheilung derselben und die verschiedene Farbe der Beleuchtung (vergl. S. 366).

Da bei Messung großer Lichtstärken ein kleiner Fehler in der Einstellung des Photometerschirmes einen großen Fehler in dem daraus berechneten Helligkeitsverhältniß bedingen wilrde, so wurde auf der elektrotechnischen Ausstellung
in München im Jahre 18823) zunächst der Einlochbrenner mit einem Argandbrenner von etwa 12 Kerzen, dieser mit einem Siemens'schen RegenerativGasbrenner von etwa 120 Kerzen und endlich dieser mit einer Bogenlampe verglichen. Es wurde hierdurch gleichzeitig erreicht, daß der für die Genauigkeit der

<sup>1)</sup> Proc. of the Camb. Phil. Soc. 1883, 304; Beibl. z. Annal. d. Phys. 1883, 213. — 2) Bergl. die älteren Messungen: Poggend. Annal. 63, 463 u. 576; Hassen: Das elektrische Licht (Gotha 1865). — 8) Baper. Ind. Gewerbebl. 1883, 26; Jahresber. d. chem. Technol. 1883, \*1237.

photometrischen Beobachtungen so störende Farbenunterschied der Lichtquellen beträchtlich abgeschwächt wird (vergl. S. 366), indem das Licht der Einloch-Argandseinens-Brenner und der Bogenlampe aus Gelb immer mehr in Weiß übergeht. In dem in Fig. 255 gezeichneten Grundriffe des Beobachtungsraumes sind AB

Fig. 255.

und BC 2 Maaßstäbe von 4 bezw. 10 m Länge, auf welchem sich 2 Photometerschirme D und E verschieben. Mit Hilse des Photometers D kann der Einlochbrenner a mit dem Argandbrenner b und dieser sodann mit dem Siemensbrenner c verglichen werden, endlich letzterer durch das Photometer E mit der Bogenlampe d. Bei vielen Bestimmungen der Pelligseit von Bogenlampen wurde der Einlochbrenner a an Stelle des Argandbrenners gebracht und nun ganz gleichzeitig die Einstellung von D sür a und c, und von E sür c und d ausgesührt. Die minder hellen Glühlampen konnten auf dem Maaßstade AB direct mit dem Einlochbrenner verglichen werden. — Fast

genau fo wurden die Deffungen auf der Wiener Musftellung 1883 ausgeführt 1).

Fig. 256 zeigt die bei Siemens u. Halste angewendete Borrichtung mit ber S. 344 erwähnten Prismenablesung. Im mit Löchern versehenen Rig. 256.

K

Rasten K, welcher bei ber Messung bes elektrischen Lichtes entfernt wird, ist die Rormalterze zugsrei untergebracht. Rach berselben wird die Erdölslamme P bei Beginn und nach Schluß ber Messungen gestellt (vergl. S. 335). Die Entsernung ber Erdöllampe vom Papierschirme wird durch Drehen an der Kurbel m einsgestellt und an der Stala s abgelesen. Das ganze Photometer kann schräg gestellt werden, um auch Lichtstrahlen unter verschiedenen Neigungen messen zu können. Der Träger der Erdöllampe ist in der Höhe der Flammenmitte so drehbar ge-

<sup>1)</sup> Bochenichr. b. ofterr. Ing.s u. Archit. Ber. 1884, \*272.

lagert, daß die Lampe bei Neigung des Apparates immer senkrecht bleibt. Es ist ferner die Anordnung getroffen, daß das Photometer und zum Theile anch der Beobachter mit schwarzen Tüchern umbungbar ist, so daß man es auch bei nicht voller Dunkelheit benutzen kann.

Berry und Ahrton') ichalten zwischen bem elettrischen Lichte und bem Bhotometerschirme eine Berftreuungelinfe ein, Soptiufon eine Blanconverlinfe.

Wybaum<sup>2</sup>) ermöglicht die Messung badurch, daß die zwei zu vergleichenden Flächen beibe, aber in verschiedener Entfernung von der elektrischen Lichtquelle beleuchtet werden und daß auch die entferntere und barum schwächer beleuchtete Fläche zugleich noch Licht von der Meßslamme fällt, so daß sie badurch dieselbe Helligkeit bekommt, wie die andere Fläche (vergl. S. 346).

Ungleiche Bertheilung. Befanntlich nimmt bei Gleichstromlichtern ber positive Roblenftab, welcher ftete als ber obere genommen wird, die Form einer

Fig. 257.

abgestumpften Spite an, felbft mit einer geringen Mushohlung an Stelle ber Spige, mabrend der untere negative Rohlenstab richtig fpit ober wenigstens mit einer fart converen Ruppe abbrennt (vergl. S. 363). Mn ber unteren Spige leuchtet nur . eine fleine Stelle, mabrend weitaus bas meifte Licht von ber Innenfeite ber nach unten Aushöhlung gefehrten Roble ausgestrablt oberen wird und barum ausschließlich nach abwärts fällt. Das

anschaulichste Bild von dieser Erscheinung erhält man durch Einschließung des Lichtes in eine Rugel ans Milchglas. Der obere Theil der Rugel ist dann verhältnißmäßig dunkel, der untere sehr hell, mit Ausnahme des ganz unteren Theiles, wo sich wieder der Schatten des unteren Rohlenstades bemerkdar macht. Die Grenzen zwischen den Pelligkeitszonen liegen aber fast nie wagerecht, sondern mehr oder weniger schief und zwar besonders dann, wenn die Rohlenstäde nicht ganz gerade sind und darum nicht ganz genau über einander stehen (Fig. 257). Wie hefner-Altened hervorhebt, müssen demnach Messungen des freien Lichtes in wagerechter Richtung, wie sie ehemals allein üblich waren, sehr unsichere Resultate ergeben. Je nachdem man das bloße Licht zusällig von der einen oder anderen Seite aus messen wirde, befände man sich schon in der hellen oder noch in der dunklen Zone. Auch bei wagerechter Stellung der Lichtzonen, welche man

<sup>1)</sup> Engineering 31, \*72; Elettrotechn. Zeitschr. 1883, 178. — 3) Annal. industr. 1885, \*779.

burch besonders forgfältige Einstellung der Kohlen herbeiführen könnte, wurde man die Helligkeit ungefähr auf der Grenze zwischen beiden messen und Werthe erhalten, aus denen sich nur sehr unsicher auf die praktisch nutbare Lichtstärke schließen ließe.

Fig. 258 zeigt ben tleinen Apparat, mit welchem berartige Deffungen bei Siemens u. Salste vorgenommen werben. Der Saupttheil beffelben ift ein

Fig. 258.

₩Q.

Aleiner, an einem gebogenen brehbaren Arme A befestigter Spiegel S. Der Träger bes ganzen Apparates, ber Bilgel D, kann mittels ber Schraube R an eine elektrische Lampe (von der nur ber untere Theil gezeichnet ist) angeklemmt werden. Es geschieht dies so, daß die Verlängerung der Achse, um welche der Arm A brehbar ist, burch den Lichtbogen geht. Diese Verlängerung wird auch in die Achse des entfernt stehenden Photometers gebracht, nach welchem also die in der Figur angebrachten Pfeile zeigen. Der Spiegel S

ist in jeder seiner Lagen gleich weit vom Lichtbogen entfernt und so geneigt, daß er die ans dem Lichtbogen auf seine Mitte auffallenden Strahlen stets unter einem rechten Winkel (Lpo) nach dem Photometer reslectirt. Zwischen dem Photometer und dem Lichtbogen besindet sich die Metallscheibe B, welche den Durchgang der directen Lichtstrahlen nach dem Photometer verhindert. Dagegen gelangt der aus dem Spiegelbilde des Lichtbogens hervorgehende Strahlentegel undehindert nach dem Photometer. Die Neigung gegen die Horizontale, mit welcher diese Strahlen vom Lichtpunkte ausgesendet werden, entspricht der Neigung des Armes A. Dieselbe wird an dem Zeiger x und einem Gradbogen C abgelesen. Das Gegengewicht G dient zur Auswichtung des Spiegels und Armes A, welcher in seder seiner Lagen durch geringe Neidung gehalten wird.

Um aus den gemessenen Werthen die absoluten zu erhalten, muß man noch ben Absorptionscoössicienten des Spiegels seststellen und in Rechnung ziehen. Da bei dem vorbeschriebenen Apparate der Restlexionswinkel sicks der nämliche ist, so ist dieser Coössicient auch stets der gleiche und braucht nur für eine Lage des Spiegels bestimmt zu werden. Zu dem Zwecke dreht man den Spiegel nach unten und die Lampe um 90° um die Lothrechte, so daß die Strahlen aus der gleichen Sbene direct von dem Lichtbogen nach dem Photometer sallen, in welcher sie vor oder nachher mittels des Spiegels zunächst ebenfalls in wagerechter Aussstrahlung zu messen sind. Die übrigens sehr geringe und auch sür jede Stelle des Spiegels sich gleichbleibende Aenderung, welche in Folge der seitlichen Anderschung des Spiegels der Aussachten der Strahlen im Photometer erfährt, wird dabei ebenfalls mitgemessen, also ausgeglichen.

In Fig. 259 (a. f. G.) find burch die ausgezogene Curve a die Lichtstärken graphisch aufgetragen, welche mittels bes vorbeschriebenen Apparates gemeffen

t

find und zwar von einem Lichte mit 9,4 Ampere Stromftarte, 45 Bolt Spannungebifferenz an den Kohlenstäben und bei 11 mm Dide ber oberen und 9 mm

Fig. 259.

der unteren Kohle. Die Linie OB bezeichnet die Horizontale, O die Lichtsquelle. Die Lichtstärken sind von O aus auf Linien, welche mit OB die gleiche Reigung haben, in welcher sie zur Horizontalen gemessen sind, aufgetragen. Die eingetragenen Werthe sind Wittelwerthe aus vielfachen Wessungen, wie man überhaupt bei elektrischen Lichtmessungen sich nie mit einmaligen Beobachtungen begnitzen darf, ja sogar eine reiche Ersfahrung besitzen muß, um nicht mitunter recht groben Täuschungen ausgesetzt zu

fein. Die ftartfte Beleuchtung findet bemnach unter einem Winkel von etwa 370

gegen bie Bagerechte ftatt.

Berwickelter wird diese Sache noch durch die Glasgloben, ohne welche alle unteren Theile der Lampe, ja sogar Ungleichmäßigkeiten im durchsichtigen Glase, von dessen Berwendung zum Schutze der Lichter man doch nicht absehen dürfte, sehr häßliche, scharfe Schlagschatten wersen. Bei Lichtern von gleichmäßiger Ausstrahlung wird durch durchscheinende Globen oder Laternen das Licht gleichmäßig um gewisse Procentsätze geschwächt, je nach der verwendeten Glassorte. Diese betragen bei mattirtem und bei Alabasterglas etwa 15, bei Opalglas über 20 und bei Milchglas über 30 Proc., bei schlechten Sorten, welche man eben nicht verwenden darf, die 60 Proc. und mehr.

Se wird durch eine Augel aus trübem Glase jeder direct von dem Lichtbogen nach einem fernen Puntte fallende Strahl viel mehr geschwächt, als wie
seiner thatsächlichen Beleuchtung entspricht, weil eben jeder Puntt der Umgebung
auch von den übrigen Theilen der Glode erhellt wird, welche so zu sagen an
ihrer ganzen Oberstäche selbstleuchtend wird. Daraus solgt aber unmittelbar, daß
bei ungleicher Ausstrahlung in der Richtung der stärtsten Strahlen eine weit
größere Schwächung der Beleuchtung durch trübe Globen bewirft wird, als in
der Richtung der schwachen Strahlen, ja daß in letzterer sogar eine Berstärkung
des Lichtes eintreten kann, weil die vorher bunkleren Stellen der Umgebung nunmehr von den hell beschienenen Stellen der Glassugel mitbeleuchtet werden. Es
genligt demnach wieder zur Beantwortung der oft gestellten Frage, um wiediel
Procent eine Laterne von bestimmter Glassorte die Beleuchtung vermindert, durchaus nicht die Angabe- ein es Procentsaßes, welchen man nur einmal in einer
Richtung ober mit gleichmäßigem Lichte gemessen hat.

Bezilgliche Bersuche wurden mit einem größeren Spiegelapparate ausgeführt, welcher sich daburch von dem S. 359 erwähnten unterscheibet, daß die Drehachse durch die Mitte des Spiegels geht und in die Photometerachse gebracht wird, während die elektrische Lampe mit der Laterne sich so mit dem Spiegel breben läßt, als ob der Lichtbogen an einem mit einer Neigung von 45° aus der Mitte

ber Spiegelfläche und fentrecht jur Drehachse hervorstehenden Arme befestigt ware. Durch biese Menberung ift erreicht, bag bas Spiegelbild ber Laterne ftets

L

Big. 260.

an ber gleichen Stelle bleibt. Laterne ift an einem brebbaren bolgernen Rahmen R aufgehängt, welder burch zwei Bugftangen Z berartig mit bem Spiegel S verbunden ift, bag er fich ftete gleichmäßig mit biefem breben muß. Die Lampe felbst beschreibt babei bie erwähnte ziemlich große Kreisbewegung um ben Spiegel, hangt babei aber immer, wie es fein muß, lothrecht. Musftrahlungemintel ber burch ben Spiegel jum Photometer gebenben Strahlen gegen bie Borigontale wird wieber an einem Grabbogen C mit Reiger abgelefen.

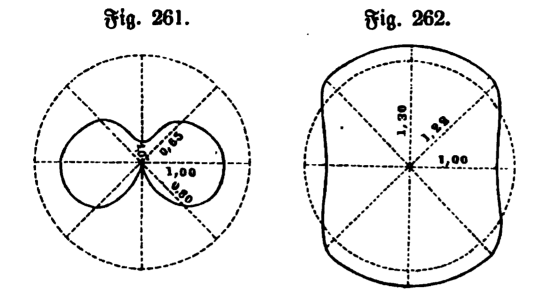
Die mit dieser Borrichtung festgestellte Eurve o (Fig. 259) entspricht einer Laterne aus matt geschlifsenem Glase, die Eurve b einer Rugel aus einer neuen, in sich aber
nur sehr wenig trüben Glassorte.
Das elektrische Licht ist für alle Eurven das gleiche. Man erkennt sofort
die große Verminderung des Maxinums, welche bei der Rattglas-

laterne, der besten in dieser Hinsicht, liber 50 Proc. beträgt. Man erkennt ferner aus dem Berlause der Eurven die bereits erwähnte Erscheinung, daß an den Stellen der schwächsten Belenchtung durch die Globen die Lichtstärke etwas erhöht wird. Für Globen aus Alabasters und anderem Glase treten die Unterschiede noch mehr hervor. Es betrug das Maximum: für das freie Licht (Curve a), eintretend bei 35° Reigung, 1976 Normalkerzen; für die Mattglasslaterne (Curve c) dei 30° Reigung 941 Normalkerzen; für die Kugel (Curve d) bei 30° Reigung 864 Normalkerzen und für eine sogenannte Alabasters Glasstugel bei 35° Reigung 652 Normalkerzen. Da somit nur ein sehr kleiner Theil des Lichtes nach oben fällt, so ist die Andringung eines spiegelnden Schirmes über der Lampe nicht vortheilhaft.

Die Eurve der Wechselftromlichter mit und ohne trübe Glode gemessen, sind bagegen ungefähr concentrische Kreise, mit Ausnahme natürlich ihres obersten und untersten Berlaufes. Die Lichtstärte, nach allen Richtungen ausgestrahlt, würde, bei ungefähr gleichem Kraftauswande in den Maschinen, der wagerecht gemessenn Gleichstromlichte nahekommen. In der vermehrten Ausstrahlung der Gleichstromlichter nach unten, d. h. dahin, wo die Beleuchtung praktisch fast

allein in Betracht kommt, sowie in dem geringen Umfange der Gleichstrom= maschinen liegt zweifellos ein großer Borzug.

Auf der Münchener Ausstellung (vergl. S. 356) wurde für Glühlampen die Bertheilung der nach den verschiedenen Richtungen stattfindenden

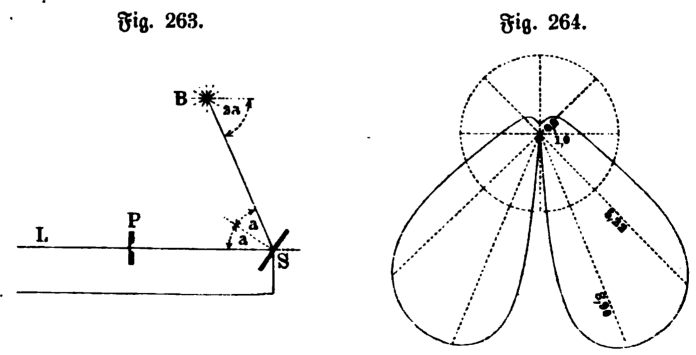


Lichtausstrahlungen badurch ermittelt, daß man zwei, möglichst gleiche Lampen in den gleichen Stromkreis einschaltete und nun die eine um ihren Mittelpunkt drehte, um in jeder Lage die Lichtstärken beider Lampen zu vergleichen.

Fig. 261 n. 262 zeigen bie mit einer Ebison'schen

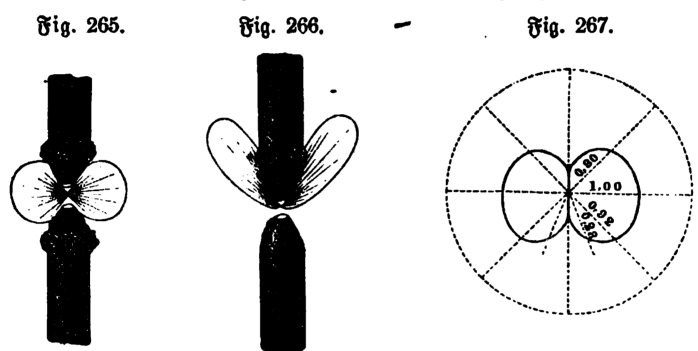
Lampe erhaltenen Ergebnisse für zwei auf einander senkrechte Sbenen, wobei die Richtung und Größe des ausgesendeten Lichtes durch die geraden Linien dars gestellt wird.

Um bei Bogenlampen die mittlere Lichtstärke und gleichzeitig die Schwankungen berselben zu erhalten, wurde mit dem Photometerschirme den Lichtschwankungen fortwährend gefolgt und alle 10 Secunden abgelesen. Um die Lichtvertheilung in senkrechter Ebene festzustellen, wurde das Licht der Bogenslampe B (Fig. 263) durch einen Spiegel S aufgefangen und horizontal auf den Photometerschirm P geworfen. Es mußte natürlich der Schwächungscoöfficient des Spiegels durch eine Voruntersuchung ausgemittelt werden, um dann aus den Bergleichungen mit der Lichtquelle (L) die Lichtstärken zu berechnen, welche die Bogenlampe unter verschiedenen Winkeln gegen die Horizontale aussendet. In Fig. 264 ist die Lichtstärke einer durch eine Gleichstrommaschine bedienten Lampe



nach den Beobachtungen von Allart dargestellt. Es ist hieraus ersichtlich, daß die Lichtstärke von der Horizontalen nach unten hin rasch zunimmt, daß dieselbe etwa unter 60° gegen den Horizont beinahe 6 mal größer, sodann aber rasch kleiner wird, während sie nach oben von der Horizontalen aus langsam abnimmt

(vergl. S. 360). Diese Lichtvertheilung wird offenbar dutch 'die jeweilige Form der Rohlen bedingt 1). Die positive — bei den gewöhnlichen Lampen meist obere — Rohle sendet 85 Proc. des ganzen Lichtes, die negative nur 10 und der Flammenbogen 5 Proc. aus. Man begeht daher durch die vorläusige Annahme, daß alles Licht von der positiven Rohle ausstrahle, keinen großen Fehler, und dann ist nach der Form der Rohle, wie sie aus Fig. 266 zu ersehen, die eben angegebene Lichtvertheilung eine einsache Folgerung. Bestärtt wird dieser Schluß durch die Beobachtung der Lichtvertheilung bei einer von Wechselströmen bedienten Lampe, wobei rasch hinter einander die positive Rohle zur negativen wird und umgekehrt. Beide Rohlen verzehren sich deshalb auch gleichmäßig, entsprechend



der Fig. 265 und die Lichtvertheilung ist daher auch eine gleichmäßigere, wie in Fig. 267.

Es ist ferner durch eine einfache Berstellung der Kohlen einer von einer Gleichstrommaschine getriebenen Lampe die Lichtvertheilung vollkommen zu ändern. Man traf z. B. bei Leuchtthürmen die Anordnung, daß man die Achse der unteren Kohle in eine Bertikale mit der vorderen Kante der oberen Kohle brachte, wodurch die Lichtvertheilung folgende wurde:

nach	born.		•		•	•	<b>287</b>	nach hinten	•	•		•	•	38
99	rechis	•		•		•	116	" lints	•	•	•	•	•	116

wobei die horizontale Lichtstärke bei der gewöhnlichen Kohlenstellung = 100 gessetzt ist. In Fig. 268 und 269 (a. f. S.) ist diese Lichtwirkung graphisch dars gestellt.

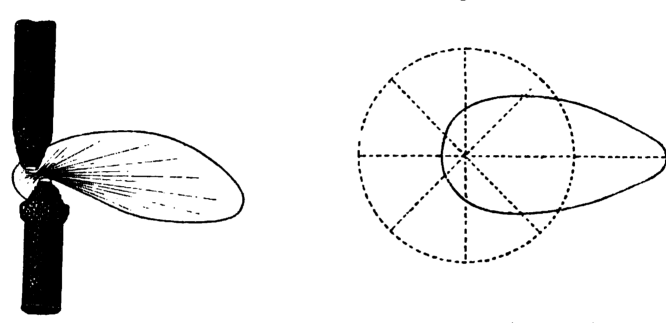
Bei der Herstellung von Glühlampen wird die Lichtmessung geradezu Fabrikationszweig, da es bekanntlich erforderlich ist, die Lampen zu sondern nach der Spannung, bei welcher sie die ihrer Oberstäche entsprechende Leuchtkraft bessitzen, damit alle Lampen, welche in einer Anlage brennen, mit demselben Glanze, derselben Farbe leuchten und damit sie gleiche Lebensdauer besitzen. Strecker!) giebt hiersür entsprechende Anleitung. — E. Heim?) beschreibt ein Photosmetrirstativ für Glühlampen.

<sup>1)</sup> Bergl. auch Engineering 37, \*361 u. 387. — 2) Elektrotechn. Zeitschr. 1886, 145; Fischer's Jahresber. 1886, 377. — 3) Elektrotechn. Zeitschr. 1886, \*384.

Zur Messung von farbigem Licht<sup>1</sup>) empsiehlt K. v. Vierordt<sup>2</sup>) einen Spectralapparat, wobei er zur Helligkeitsbestimmung der einzelnen Theile des Spectrums die Beimischung von Weiß benutzte, während Dietrich<sup>3</sup>) das Spectrum mit der Thermosäule prüft, so daß seine Messungen nicht als eigent-liche Lichtmessungen bezeichnet werden können (vergl. S. 342).

Die Benrtheilung des Helligkeitsgrades zweier verschieden gefärbter Flächen durch das Auge ist am leichtesten bei Verwendung der Normalkerze für Gelb<sup>4</sup>), schwieriger für Roth und Grün, besonders schwer aber für Blau und Biolett<sup>5</sup>). Diese Schwierigkeit wird wesentlich vermehrt durch das bekannte Purkinje'sche Phänomen<sup>6</sup>), wonach jene Beurtheilung als eine Function der Intensität selbst auftritt. Eine rothe Fläche, welche bei einer gewissen schwachen Beleuchtung gleich hell mit einer grünen erscheint, wird es nicht mehr, wenn man





beibe Flächen in demselben Berhältnisse heller beleuchtet. Ferner hängt die Beurstheilung der Helligkeiten von der Größe der beobachteten Flächen ab. Hieraus geht schon unmittelbar hervor, daß alle Untersuchungen, bei denen nicht die Gesammthelligkeit und Größe der beobachteten Photometerslächen angegeben ist, unvollständig sind. Lépinay und Nicati?) haben bei ihrer Untersuchung des normalen Sonnenspectrums ein Schattenphotometer angewendet, welches einerseits von den verschiedenen Theilen des Spectrums, andererseits von dem durch absorbirende Flüssigkeiten erhaltenen grüngelben Licht einer Vergleichslampe beleuchtet wurde. Sest man die Helligkeit einer bestimmten Farbe = 1, so lassen sich für die übrigen Farben Coöfficienten ermitteln, welche angeben, um wie viel die Intensität des ursprünglichen Sonnenlichtes vermehrt werden muß, um die übrigen

<sup>1)</sup> Bergl. Fraunhofer: Denkjöristen d. bayerischen Atad. d. Wissensch. 1884, 195; Gilbert's Annal. (1817) 56, 297. — 2) Bierordt: Die Anwendung des Spectralsapparates zur Messung und Bergleichung des farbigen Lichtes (Tübingen, H. Laupp); Annal. d. Phys. (1869) 137, 200; (1881) 13, 338. — 3) Dietrich: Die Anwendung des Vierordt'schen Doppelschalters (Stuttgart 1881), S. 8. — 4) Bergl. Göthe: Farbenlehre S. 767 u. 778. — 5) Bergl. Helmholz: Physiologische Optik, S. 21. — 6) Bergl. Journ. de phys. (2) 1, 42 u. 86. — 7) Compt. rend. 91, 1078; 94, 785; 97, 1428; Annal. de chim. et de phys. (1881) 23, 289; (1883) 30, 145; vergl. Elettrotechn. Zeitschr. 1884, 225.

Farben von gleicher Helligkeit erscheinen zu lassen. Erägt man die reciproken Werthe dieser Coöfficienten als Ordinaten zu den als Abscissen genommenen zugehörigen Wellenlängen auf, so erhält man eine Helligkeitscurve für das untersuchte Spectrum und gültig für das Auge des betressenden Beobachters. Um aus einer solchen einmal gewonnenen Curve die Helligkeiten anders gefärbter Lichtquellen zu bestimmen, ist es erforderlich, durch spectrophotometrische Untersuchungen, etwa mittels des Glan-Bogel'schen Apparates!) die verhältnissmäßigen Helligkeiten der einzelnen Farben eines Normallichtes und der durch letzteres auszumessenden Lichtquelle in Bezug auf jenes Sonnenspectrum zu ermitteln und für irgend eine Farbe eine absolute Intensitätsvergleichung auszusischen. Die Verhältnisse der von den so gewonnenen Curven begrenzten Flächenstücke ergeben alsdann ein Maaß für die Helligkeit des untersuchten, vom Normallichte in der Farbe abweichenden Lichtes. (Vergl. S. 354.)

Für praktische Messungen beschränkt Lépinay die Messung einer mit dem Normallichte verschiedenfarbigen Lichtquelle auf die Vergleichung zweier Farben und erledigt die physiologischen Coöfficienten durch entsprechende Voruntersuchungen. In der Formel J=kR bedeutet J die nach der Methode der Flächenhelligkeit zu verstehende Intensität einer Lichtquelle, R diesenige des rothen, durch Eisenschlorib hindurchgegangenen Lichtes und k einen physiologisch beeinflußten Factor, welcher  $k=1:[1+0,208\,(1-V:R)]$  gesetzt werden kann, wenn V die Intensität des grünen, durch Nickelchlorür gegangenen Lichtes bedeutet. Dies ergiebt für:

$$V: R = 0.8$$
  $J: R = k = 0.96$  1.00 1.00 1.04 1.09 u. f. f.

Schon Werner Siemens?) hat hervorgehoben, daß bei der Bergleichung namentlich verschiedenfarbiger Lichtquellen darauf Rücksicht zu nehmen sei, inwiessern dieselben geeignet seien, entsernte Gegenstände deutlich wahrnehmbar zu machen. Für künstliche Beleuchtung ist in der That diese Eigenschaft der Lichtquellen von größerem Interesse als jene andere, beleuchtete Flächen in gewisser Helligkeit erscheinen zu lassen. Seitdem ist von Crova und Lagarde?) eine Reihe von Messungen so ausgesührt worden, daß in dem Spalte des Spectrosseihe von Messungen so ausgesührt worden, daß in dem Spalte des Spectrosseit erkennbar wurde. Setzt man alsbann wieder die Intensität einer Farbe == 1, so lassen sich ebenso wie dei den Macé de Lépinah'schen Untersuchungen Coöfficienten angeben, welche ausdrücken, um wiedel die Stärke des unzerlegten einfallenden Lichtes vergrößert oder verkleinert werden nuß, um für andere Farben jenes seine Gitter ebenso deutlich wahrnembar zu machen.

Wie bereits S. 347 erwähnt, stellt Weber durch Einschieben von mit rothem Kupferglas überfangenen Glastafeln eine gleichartige Beleuchtung des

<sup>1)</sup> Annal. d. Phys. (1877) 1, 351. — 2) Annal. d. Phys. (1877) 2, 547. — 3) Compt. rend. 93, 512.

Gesichtsfeldes her, wenn er elektrisches Licht ober Sonnenlicht messen Darnach wird bei Bergleichung zweier Lichtquellen verschiebener Farbe in ber S. 347 angegebenen Beise zunächst das Berhältnig berjenigen Intensitäten  $J_1^{(r)}$  und  $J_2^{(r)}$  ber beiden Lichtquellen ermittelt, welche den durch das rothe Glas hindurchgelassenen Strahlen entsprechen. Alsbann sind folgende zwei Bersuche zu machen. Gine auf weißem Schirme angebrachte, etwa ben Raum einiger Quabratcentimeter einnehmende Zeichnung, welche eine Reihe feiner Schraffirungen verschiedener Stärke ober eine Stufenfolge verschieden großer und verschieden leicht zu erkennender Schriftzeichen enthält, beleuchte man in sonft abgebunkeltem Zimmer lediglich burch die Lichtquelle 1. Man begbachte jene Zeichnung durch ein Fernrohr und andere die Helligkeit der Beleuchtung fo lange, bis eine bestimmte Art ber genannten Schraffirungen ober Schriftzeichen gerabe noch erkennbar ist, die nächst feinere dagegen nicht mehr. Gleichzeitig richte man ben Tubus B des Apparates auf ben burch die Zeichnung nicht wesentlich modificirten Schirm und stelle die Platten b (Fig. 246, S. 348) ein. Der Abstand zwischen a und b sei r1, die Flammenhöhe l1. Bei einem nun folgenden zweiten Bersuch beleuchte man die Zeichnung lediglich durch die Lichtquelle 2, andere die Stärke der Beleuchtung wieder so weit, daß dieselbe Art der Schraffirung wie vorher deutlich erkennbar ist, und stelle gleichzeitig den Apparat ein. Sind bann 12 und r2 die jest beobachteten Größen, so ist der Quotient:

$$k = \frac{\beta_2^{(r)}}{\beta_1^{(r)}} = \frac{i_1^{(r)}}{i_2^{(r)}} = \frac{r_2^2}{r_1^1} \frac{(a+bl_1)}{(a+bl_2)}.$$

Ist ferner das aus den beiden erstgenannten nach dem Verfahren I gemachten Versuchen ermittelte Verhältniß der Intensitäten der beiden Lichtquellen  $J_2^{(r)}/J_1^{(r)}$ , so wird das Verhältniß der Beleuchtungskräfte:

$$\frac{B_2}{B_1} = \frac{J_2^{(r)}}{J_1^{(r)}} \cdot k$$

und ist also unabhängig von der Natur des in dem Apparate bes
findlichen rothen Glases.

Bur Bestimmung des physiologisch beeinflußten Factors k können auch bei b und p mit Zeichnungen versehene Milchglasplatten eingesetzt werden. Auf der Originalzeichnung betrug z. B. die Breite der Kreise der Reihenfolge der Zahlen nach 55, 50, 45, 40, 35, 30, 25 und 20 mm, so daß in 20 facher Berkleinerung auf Milchglas photographirt die kleinsten Kreise im achten Felde der Platte 0,1 mm breit waren (Fig. 270). In das Photometer gebracht, süllten die 1 cm breiten und 2 cm langen Photogramme etwa den dritten Theil jeder Hälfte des Gesichtsseldes aus, so daß noch eine beträchtliche Fläche übrig blied, welche zur Einstellung auf gleiche Flächenhelligkeit benutt werden konnte. Es wurde nun die Platte dauf diesenige ein= sür allemal ermittelte Stelle geschoben, in welcher die Zeichnung auf derselben genau unter dem gleichen Gesichtswinkel erschien wie die in p besindliche Zeichnung. Diese Stelle lag dei 24,5 cm der an der Außenseite von A angebrachten, von a an gezählten Stala. In dieser Stellung müssenseite von A angebrachten, von a an gezählten Stala. In dieser Stellung müssenseite von Beichnungen von gleicher Deutlichkeit sein, falls die Flächenhelligkeit

in p und b die gleiche und von berselben Farbe ist. Wird bagegen bas Rohr B auf eine anders gefärbte Lichtquelle gerichtet, also auch die Zeichnung bei p von diesem Lichte beschienen, so entspricht im Allgemeinen einer nach der Methode der Flächenhelligkeit etwa abgeschätzten, gleich hellen und nun ungleichsarbigen Besteuchtung nicht mehr gleiche Deutlichkeit der Zeichnungen. Es rührt dies davon ber, daß, wie Lepinan nachgewiesen, die brechbareren Strahlen vom Grün an nur geringen Beitrag zur Beleuchtungstraft, wohl aber einen noch mertslichen zur Flächenhelligkeit liesern.

Fig. 270.

Bei einer Untersuchung von Glublaneven wurde bei Stellung ber Platte b = 24,5 cm p von ber gu untersuchenben Lichtquelle beleuchtet. Entfernung ber letteren murbe burch Abruden bes Photometere fo lange geaubert, bis die beiden in gleicher Größe neben einander liegenden Zeichnungen von gleider Deutlichfeit erfchienen. Betrachtet man wiederholt abwechselnb beibe Beichnungen und lagt babei bas Muge von ben gröbften Rreifen nach ben feineren wandern, fo trifft man auf ein Duabrat, in welchem die einzelnen Rreife nicht mehr von einander au trennen find. Dies liefert bei einer ber Beit nach moglichft gleich vertheilten Betrachtung beiber Beichnungen ein recht brauchbares Rennzeichen ber gleichen Deutlichkeit, welches namentlich unabhängig bom Muge Rach Berftellung gleicher Deutlichkeit wurde fobann, ohne in ber Stellung ber Lichtquellen etwas ju anbern, biefelbe rothe Glasplatte, welche jur Beftimmung bon J. verwendet mar, bor bas Ange gebracht und nun ohne weitere Beachtung ber Beichnungen eine Ginftellung auf gleiche Belligfeit gemacht. Bei foldben Lichtquellen, welche verhaltnigmäßig weniger rothes und niehr gelbes Licht enthielten ale bie Benginterze a, mar ju bem Bwede ein größerer Abftanb ber Platte b von ber Rerge a erforberlich. Beträgt berfelbe r Centimeter, fo ift k= (r: 24,5)2. Bei 2 cm Flammenbobe ber Benginterze entspricht bie Belligkeit bes burchicheinenben Lichtes berjenigen, in welcher eine mit Barntweiß geftrichene Flache erscheint, wenn biefelbe von 1,26 Balrathtergen in 1 m Entfernung, ober von 1 Balratblerge in 89 cm Entfernung beleuchtet wirb. Sierbei fonnten bie Rreife ber erften 4 Felber noch gang beutlich, biejenigen im 5. Felbe giemlich gut und biejenigen im 6. Felbe nicht mehr mit bem Muge auflosen. Die Werthe von k

werden gleich 1, wenn die Farbe der untersuchten Lichtquelle derjenigen der Benzinsterze gleich wird. Dies kann direct im Photometer an der gleichen Färbung der beiden Hälften des Gesichtsfeldes erkannt werden, wenn ohne vorgesetztes rothes Glas beobachtet wird. Bei geringerer Stromstärke in den Glühlampen wird die linke Seite gelbröthlich die braunroth, bei stärkerem Strome scheindar umgekehrt die rechte Seite.

Um die Abhängigkeit der Werthe k von dem jeweiligen Glühgrade zu er mitteln, wurde eine zweite Einstellung auf Flächenhelligkeit mit vorgehaltenem grünem Glase gemacht. Mußte hierbei die Platte a in den Abstand d gebracht werden, so war das Verhältniß der Intensität des grünen Lichtes zu jener des rothen gegeben durch Grün: Roth  $= (24,5)^2: d^2$ .

Durch spectrostopische Untersuchung wurde gefunden, daß durch das rothe Glas nur Strahlen zwischen ben Wellenlängen  $\lambda=687$  und 630 hindurchgingen, deren größte Stärke mit der Fraunhoser'schen Linie C,  $\lambda=656$  zusammensiel; die grünen Strahlen lagen zwischen  $\lambda=577$  und 516, namentlich bei 547. Gleichzeitig wurde von D. Schumann mittels des Glan'schen Spectrophotometers das Intensitätsverhältniß Grün: Roth bestimmt, für ein Roth von  $\lambda=676,2$  und ein Grün von  $\lambda=557,4$ . Auch hier waren beide Intensitäten relative, auf die entsprechenden Farben der Benzinkerze bezogene. Aus diesen Versuchen ergeben sich solgende Mittelwerthe:

<u>Briin</u> Roth	k	Grün Roth	. k	<u>Grün</u> Roth	k	<u> Brün</u> Roth	k
0,3	0,50	0,8	0,87	1,3	1,22	1,8	1,51
0,4	0,56	0,9	0,94	1,4	1,28	1,9	1,56
0,5	0,64	1,0	1,00	1,5	1,34	2,0	1,61
0,6	0,72	1,1	1,08	1,6	1,40	2,1	1,65
0,7	0,80	1,2	1,15	1,7	1,46	2,2	1,69

Für praktische Messungen ist die Beleuchtungskraft einer Glühlampe nach der Formel  $B=kJ_r$  zu berechnen, wobei  $J_r$  unter Einschaltung eines rothen Glases gemessen und k aus voriger Tabelle entnommen wird, nachdem durch eine zweite Intensitätsmessung mit grünem Glase das Berhältniß Grün: Roth bestimmt ist.

Bezügliche Bersuche mit einer Swan-Lampe ergaben 3. B .:

Anzahl der Bunsen	Roth Roth hands		Brün k k J., Roth beobachtet berechnet beobacht		J, beobachtet	$B \doteq kJ_r$	J nach Lépinah	
10	0,63	-	0,59	0,74	0,006	0,004		
15	0,56	0,64	0,68	0,69	0,170	0,117	_	
20	0,81	0,91	1,09	0,88	1,14	1,10	1,09	
25	0,88	1,05	1,16	0,93	2,72	2,53	3,01	
<b>30</b>	1,00	1,09	1,10	1,00	4,86	4,86	6,08	
<b>33</b>	1,10	1,13	1,10	1,08	8,24	8,90	9,25	
35	1,11	1,18	1,20	1,09	8,49	9,75	9,63	
<b>3</b> 8	1,17	1,25	1,14	1,13	10,6	11,98	12,77	
40	1,08	1,33	1,10	1,06	15,3	16,22	17,10	

D. Schumann 2) fand für eine Swan'iche Blühlampe:

Anzahl				Beob.	Relati	ve Inte	enfitäter	. Grün	= 1.
der Bunsen			Intensität  2 == 656	<b>Roth</b> 676	Gelb 615	<b>B</b> lau 487	Indigo	Biolett 429	
0		<del></del>	65,4	_	_		_		
15	0,627	23,79	37,9	0,17	1,55	1,31			_
20	0,850	30,48	35,9	1,14	1,10	1,06	0,89	_	_
25	1,028	34,87	33,9	2,72	0,95	1,03	1,06		_
<b>3</b> 0	1,146	39,13	34,1	4,86	0,92	1,02	1,08		-
<b>3</b> 3	1,251	42,30	33,8	8,24	0,87	0,97	1,14	_	_
33	1,188	40,43	34,0		0,90	1,02	1,12		
<b>35</b>	1,244	41,81	33,6	8,49	0,85	0,97	1,14	1,22	_
38	1,336	43,88	<b>32,</b> 8	10,6	0,80	0,94	1,14	1,22	1,30
40	1,398	45;23	32,3	15,3	0,75	0,90	1,15	1,24	1,34
	1		İ		· '		]		

Die Zahlen unter "Relative Intensitäten" bedeuten, wie viel mal mehr Licht der betreffenden Farbe im elektrischen Lichte enthalten ist als in dem von der Benzinkerze ausgestrahlten Lichte, wenn jedesmal Grün ( $\lambda=557$ ) gleich hell gemacht wird, so daß die Zahlen unter Roth Ausdrücke für die Farben=

<sup>1)</sup> Ober die Stärke der Lampe müßte auf den Bruchtheil 1:B reducirt werden, um schwarze, auf einer weißen Fläche befindliche Zeichnungen aus einer Entsernung von 89 cm ebenso deutlich wahrnehmbar zu machen, wie dies durch eine Walrathkerze in derselben Entsernung geschieht. — 2) Elektrotechn. Zeitschr. 1884, \*220.

Bifder, Brennftoffe.

zusammensetzung der betreffenden Lichtquelle darstellen. Je kleiner diese Zahlen werden, um so bläulicher wird die Farbe des elektrischen Glühlichtes im Bergleiche mit der des Benzinlichtes. Für Sonnenlicht würde dieses Berhältniß 0,22 werden. Es erreicht also das elektrische Glühlicht niemals die Farbe des Sonnenlichtes. Dieselben erscheinen vielmehr sämmtlich roth gegen dasselbe.

Für eine hellbrennende Erdöllam pe (Doppelflachbrenner) wird Roth: Grün gleich 0,76. Es würde also die Farbe des Glühlichtes, sobald es sich in einem solchen Zustande des Glühens besindet, daß die Lampen voll ausgenutzt und doch nicht überanstrengt werden, gleich der einer gut brennenden Erdöllampe zu setzen sein. Dasselbe Ergebniß sindet man bei Betrachtung der Zahlen Indigo: Grün. Für die Sonne ist dieses Verhältniß 4,35 und für Erdöl 1,24. Gaslicht im gewöhnlichen Brenner erscheint erheblich röther.

In nachfolgender Zusammenstellung von W. H. Pickering!) enthalten die vier ersten Reihen die Helligkeit der einzelnen Stellen des Spectrums, die des Gelb (D) gleich 100 gesetzt, serner die Gesammthelligkeit T in Einheiten einer Normalkerze und endlich die Helligkeit des hellsten Theiles J in Einheiten des hellsten Theiles des Argandbrenners, bezogen auf gleiche Flächen. Das Mag=nesiumlicht wurde erzeugt durch gleichzeitiges Verbrennen zweier Spiralen von Magnesiumdraht, das elektrische Licht mit 40 Grove'schen Elementen. Die relativen Helligkeitsbestimmungen am Mond wurden, als er 10 Tage alt war, angestellt, die gesammte Helligkeit wurde dagegen beim Vollmond bestimmt, und zwar mit dem Bunsen'schen Photometer, ebenso wie die an der Sonne:

•	$\boldsymbol{c}$ .	D	<b>b</b> ′	$F^{1/_{2}}G$	T	J
Rormalferze	73	100	104	134	1	1
Gaslampe	74	100	103	125	16	1
Ralklicht	59	100	113	<b>2</b> 85	<b>9</b> 0 ·	54
Elettrisches Licht	61	100	121	735	362	3141
Magnefiumlicht	<b>5</b> 0	100	223	1129	215	20,8
Mondlicht	87	100	155	363	204	_
Sonnenlicht	45	100	<b>25</b> 0	2971	70 000	361 000

Pidering sucht aus obigen Zahlen nachzuweisen, daß die Sonnentemperatur etwa 22 000° beträgt (vergl. S. 326).

D. E. Mener's) giebt folgende Berhältnißzahlen über die Farbe des elektrischen und Sonnenlichtes (vergl. S. 104):

<sup>1)</sup> Proc. of Ac. of Arts and Sc. 1880, 236; Beibl. 3. d. Annal. d. Phys. 1881, 729. — 3) Centralbl. f. Elektrotechn. 1883, 458; Zeitschr. f. angew. Elektricitätszlehre 1, 320.

		Glühlampe . Sonne	Bogenlicht Sonne
Roth		1,48	2,09
Gelb		1,00	1,00
Grün		0,62	0,99
Blaugrün		0,29	
Blau		0,21	0,87
Biolett .		0,17	1,03
Aeußerftes	Biolett	_	1,21

In nachfolgender Zusammenstellung zeigt die erste Reihe das Ergebniß der Messungen durch G. Müller i) vom Sonnenlicht (bei einer Zenithentfernung von  $45^{\circ}$ ) gegen Erdölflammen. Die zweite Reihe ist von Schumann  $^{\circ}$ ) durch Bergleichung einer Benzinkerze mit einem Erdöl=Doppelslachbrenner gestunden worden. Die dritte Reihe ist das Product der bezw. Zahlen der beiden ersten; die lette H giebt die Helligkeiten der verschiedenen Lichtarten in einer Benzinkerze, bezogen auf  $\lambda = 656$ , als Einheit.

	2	=	676	656	615	5 <b>57</b>	487	464	429
Sonne : Erdö Erdöl : Benzi Sonne : Benz H	n in	=		1,00 1,00 1,00 1,00	1,44 1,10 1,58 5,26	2,53 1,27 3,21 4,78	6,03 1,49 8,98 0,154	8,89 1,57 13,96 0,033	15,83 1,58 25,01 0,0037

A. Crova 3) giebt folgende Berhältnißzahlen:

Wellenlänge	676	605	560	<b>523</b>	486	459
Bogenlicht	1000	707	597	506	309	228
	1000	442	296	100	80	27

Crova und Lagarde<sup>4</sup>) stellten für die verschiedenen Wellenlängen folgende Werthe auf:

<sup>1)</sup> Astronom. Rachrichten 103, 241; derselbe beschreibt die photometrische Untersuchung des Lichtes der Planeten und dergleichen in G. Müller's Photometrische Untersuchungen (Potsdam 1883). — 2) Elektrotechn. Zeitschr. 1884, 226. — 3) Compt. rend. 87, 322; 90, 322; Ann. chim. phys. (1885) 6, 528. — 4) Annal. de chim. et de phys. 1881; Compt. rend. 93, 512 et 959.

Wellenläng	e	680	660	640	<b>62</b> 0	600	580	560	<b>540</b>	<b>52</b> 0	500	480
0 K.15	Carcellampe .	5,7	14,0	28,0	52,5	94,0	72,5	37,5	23,5	13,0	6;0	1,0
vendittali	Carcellampe	0,5	1,5	4,0	10,2	23,0	62,5	98,5	30,5	17,2	9,2	3,5

Honne: Sogel1) fand für das elektrische Licht im Bergleich mit einer Erdöls flamme:

Wellenlänge	633	600	555	517	486	464	444	426
Eleftrisches Licht	0,53	0,67	1,00	1,57	2,33	3,12	4,00	5,00

D. N. Roob?) stedte zur Bergleichung verschieben farbenen Lichtes auf eine Achse eine rothe und eine aus schwarzen und weißen Sectoren bestehende Scheibe, welche rasch gedreht wurde. Er fand ferner mit dem Bierordt'schen Apparat in 1000 Thln. weißen Lichtes: 54 Thle. roth, 140 orange-roth, 80 orange, 140 orange-gelb, 54 gelb, 206 gelb-grün, 121 grün-gelb, 134 grün und blau-grün, 32 chanblau, 40 blau, 20 ultramarin und blau-violett, 5 violett.

Glanz des Lichtes. Nach Boit (vergl. Jahresber. 1883, 1643) beträgt die Lichtstärke für 1 Quadratcentimeter Oberfläche:

Einlochbrenne	t .		•	•	•				. ,	•	etr	pa	0,06	Retzen
Argandbrenne	r.	•	•		•	•					•	•	0,30	7)
fleinen Sieme	nst	re	nŋ	er		•	•	•	•	•		•	0,38	
großen	77				•	•			•	•	•	•	0,60	n
Glühlampen .	•	•		•		•		•	•	•	•		40,00	27
Bogenlampen	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	4	484,00	77

Die von der Flächeneinheit der verschiedenen Lichtquellen ausgesandte Lichtmenge, d. h. ihr Glanz ist somit sehr verschieden.

Renk<sup>3</sup>) macht für Glühlicht auf das Reslexbild des Kohlenfadens aufnierksam, so daß auf 1 Duadratcentimeter leuchtende Fläche nur 24 Kerzen kommen.

Die Sonnenstrahlen, welche durch eine Deffnung von 0,9 Millimeter Durchmesser gingen, entsprachen nach W. Thomson<sup>4</sup>) 126 Kerzen, entsprechend fast 20000 auf 1 Duadratcentimeter<sup>5</sup>). Wondlicht gleicht der Beleuchtung von einer Normalterze in 2,3 Meter Entfernung.

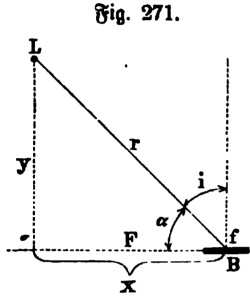
Benrtheilung von Beleuchtungsaulagen. Für die Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen kommt es weniger darauf an, wieviel Normalkerzen die Flammen haben, als auf die Lichtmenge, welche auf den Arbeitsplatz, den

<sup>1)</sup> Berl. Mon. Ber. 1880, 801. — 2) Sill. J. 1878, 81; Beiblätter 1879, 805. — 3) Archiv f. Hygiene 1885, 33. — 4) Engineering 1882, 891; Elektrotechn. Zeitschr. 1883, 136. — 5) Nach Bersuchen von Crova (Compt. rend. [1883] 96, 124) betrug die Leuchtfraft der Sonne am 31. October 1882 7870 Carcel, am 3. Rovember 7320 und am 8. December 5100, während sie für vollkommen reinen Himmel 8500 Carcel entspricht.

Schreibtisch und bergleichen fällt. Rach Bersuchen von S. L. Cohn 1) ist z. B. für einen zum Lesen ober Schreiben benutten Arbeitsplat eine Belligkeit von mindestens 10 Meterkerzen 2) erforberlich, b. h. die von den Lichtquellen auf jenen Tischplatz geworfene Lichtmenge (sogenannte indicirte Helligkeit) soll soviel betragen, wie 10 Normalkerzen bei senkrechter Gegenüberstellung ans 1 Meter Entfernung hergeben witrben.

Die Berechnung, wie groß bie Helligkeit ift, welche von Lampen bekannter Leuchtfraft und Lichtvertheilung für Pläte in gegebener Lage geliefert werben, geschieht nun nach Weber3) in folgender Beise:

An der Stelle L (Fig. 271) sei eine Lampe befindlich, von welcher das ebene Flächenstück F beleuchtet ift. Im Allgemeinen und streng genommen wird



Lichtmenge mit Q, so ist:

liegendes Flächenelement f fallenden Lichtmenge sprechen. Bezeichnet man diese

alsbann die für F indicirte Helligkeit ober die auf jedes kleinste Flächenelement fallende Lichtmenge von Punkt zu Punkt verschieden sein. Nimmt man jedoch die Ausbehnungen des Flächenstlickes fo tlein gegen die Entfernung r von der Lampe, daß kein merklicher Unterschied ber Helligkeit auf den einzelnen Stellen von F entsteht, so kann man von einer mittleren Belligkeit ber Fläche und in aller Strenge auch bei beliebig kleinem r von der für den etwa in der Mitte ber beleuchteten Fläche gelegenen Bunkt B indicirten Helligkeit oder von der auf ein unendlich kleines, bei B

$$Q = (Jf \sin \alpha) : r^2.$$

Hierin bezeichnet J die für die Richtung LB gültige Intensität der Lampe, d. h. diejenige Anzahl von Normalkerzen (Lichteinheiten), welche an Stelle der Lampe gesetzt werben müßten, um nach der Richtung  $m{L}m{B}$  dieselbe Lichtmenge auszusenden; ferner ist a ber Höhenwinkel ber Lampe über der Fläche f, so daß  $sin \alpha = cos i$ , wenn i ben Incidenzwinkel bes einfallenden Lichtes bezeichnet. f ift der Flächeninhalt des Flächenelementes f. Um sich von der letteren, für die Helligkeit in B unwesentlichen Größe freizumachen, kann man fatt ber obigen Formel auch bie folgende setzen:

$$H = (J \cdot \sin \alpha) : r^2,$$

worin  $m{H}$  die (indicirte) Helligkeit filr ein beim Punkte  $m{B}$  und in der Ebene  $m{F}$ liegendes unendlich kleines Flächenclement f bebeutet. Der für H gefundenen Bahl liegt als Einheit die Meternormalkerze zu Grunde, falls man r nach Meter und I nach Normalterzen ausmißt. Es würde z. B. für den Fall, daß 1 Normalterze in 1 m Entfernung sentrecht die Fläche f beleuchtete,  $\sin \alpha = 1$ , J = 1,  $r^2=1$ , also H=1 werden. Diese Helligkeit, welche als die von der Lampe L

<sup>1)</sup> Cohn: Ueber den Beleuchtungswerth der Lampengloden (Wiesbaden 1885). — 2) Weniger gut ift der Vorschlag von Wybauw (vergl. S. 379) als Einheit der Beleuchtung 1/10 der Belligfeit eines Carcelbrenners in 1 Meter Entfernung unter ber Bezeichnung "lux" einzuführen. - 8) Elektrotechn. Zeitschr. 1885, 24 u. \*56.

oder

für den Punkt B und die Ebene F indicirte bezeichnet werden möge (nach Lambert "illuminatio"), ist nicht zu verwechseln mit derjenigen Helligkeit (ber "claritas visa" Lambert's), welche einem an der Stelle von B befindlichen Gegenstande, z. B. einer Papierstäche, insofern ertheilt wird, als man dasselbe wiederum als selbstleuchtendes oder beleuchtendes betrachten kann. Diese Helligkeit ist allerdings der früheren proportional, aber in ihrem Formelausdrucke noch wesentlich abhängig von der physikalischen Beschaffenheit des Objectes, von seiner Resterionsfähigkeit.

Die zweite Formel setzt die Ausmessung des Winkels  $\alpha$  und der Entsternung r voraus; in der Praxis wird es jedoch meist bequemer sein, dafür die lothrechten und wagerechten Abstände y und x des Punktes B von L auszusmessen. Es wird dann  $\sin \alpha = y \cdot r$  und  $r^2 = (x^2 + y^2)$ ; mithin erhält man zur Ausrechnung:

 $H = (Jy): [(x^2 + y^2)\sqrt{x^2 + y^2}].$ 

Bur weiteren Erklarung biefer Formeln bienen folgende Beifpiele.

Beispiel 1: Bon einer Glühlampe sei ermittelt, daß dieselbe nach wagerechter Richtung bei gewisser Stromstärke eine Intensität von 32 Normalkerzen besitze. Man habe ferner gefunden, daß ihre Emission unter den von der Horizontalebene an gesrechneten Winkeln:

. 22,5° 45° 67,5° 90° bezw. 0,951, 0,850, 0,707, 0,810

des für die magerechte Richtung geltenden Werthes betrage, also:

ober  $0,951 \times 32$   $0,850 \times 32$   $0,707 \times 32$   $0,810 \times 32$  30,43 27,20 22,62 25,92.

Diese Lampe sei über einer Tischstäche bei L angebracht; man wünscht die für den Punkt B und ein in die Ebene der Tischstäche fallendes, daselbst befindliches Flächenselement indicirte Helligkeit H, nach Meterkerzen ausgedrückt, zu kennen.

Rehmen wir an, daß kein passendes Instrument zur Stelle sei, um sofort den Winkel  $\alpha$  der Linie LB gegen die Tischstäche in Graden zu niessen. Alsdann mißt man den lothrechten Abstand y etwa  $= 0.80\,\mathrm{m}$ , den wagerechten Abstand x etwa = 0.67. Hieraus berechnet sich:

$$r^2 = 0.67^2 + 0.80^2 = 0.4489 + 0.6400 = 1.0889,$$
  
 $r = 1.044$  unb  $\sin \alpha = 0.80:1.044 = 0.7667,$ 

woraus a ziemlich nahe = 50° folgt. Dieser Wintel liegt zwischen den Winteln 45° und 67,5°, für welche die Emission untersucht ist und 27,20 bezw. 22,62 beträgt. Bezgnügt man sich mit jenen vier die Emissionsverhältnisse darstellenden Zahlen, so würde man daraus durch Interpolation für 50° die Jahl 26,2 gewinnen. Die sür die Helligsteit des Plazes B in Betracht kommende Intensität J der Lampe ist also 26,2 Normalsterzen, demnach zu Folge der zweiten Formel:

$$H = (26.2 \times 0.7667) : 1.0889 = 18.45$$
 Meterfergen.

Beispiel 2: Es sei eine Lampe gegeben, deren Emission nach allen Richtungen als gleich groß und zwar von der Intensität 10 Normalkerzen angenommen werde. Die Lampe befindet sich 0,4 m oberhalb einer Tischstäche. Wie groß ist H für ein 0,3 m seitlich gelegenes Flächenelement? Die Zahlen sind in diesem Beispiele möglichst bequent zur Rechnung gewählt. Nach der dritten Formel wird:

$$H = (10 \times 0.4) : (0.4^2 + 0.3^2) \sqrt{0.4^2 + 0.3^2} = 4 : 0.25 \sqrt{0.25} = 32$$
 Metertergen.

Statt H zu berechnen, find für praktische Zwecke hinreichend genau berartige Aufgaben mit der Curventafel (Fig. 272 a. f. S.) zu lösen. Derselben liegt die Annahme zu Grunde, daß sich im Punkt L eine Lichtquelle befinde, deren Emission nach allen Richtungen dieselbe sei und welche die Intensität J=100 Normalkerzen habe. Durch L-X sei die Horizontalebene, durch L-Y die darauf senkrechte vertikale Linie bezeichnet. Denkt man sich alsbann ein in seiner Lage variables, immer parallel mit sich verschobenes horizontales Flächenelement in alle diejenigen Lagen gebracht, in denen es die gleichen Lichtmengen von L erhält, in benen also, anders ausgebrückt, die für dasselbe von L indicirten Helligkeiten die= selben find, so erkennt man leicht, daß alle biese Stellen auf einer Rotationefläche liegen muffen, beren Rotationsachse die L-Y-Linie ift. Bur Darstellung einer solchen Fläche genügt demnach ihre Durchschnittscurve mit einer durch L-Y be= Die so entstandene Curve wirde also vervollständigt grenzten Berticalebene. werben, indem man auch auf ber anberen Seite von L-Y einen symmetrischen Curvenast zeichnet, ber sich mit bem auf ber Tafel vorhandenen zu einem Oval vereinigen und durch eine auch oberhalb der L-X-Ebene ausgeführte entsprechende Construction zu einer lemniskatenähnlichen ober 8-förmigen Curve zusammensetzen Jebe ber auf der Tafel gezeichneten Curven ist der vierte Theil einer würde. solchen vollständigen Curve und durch die Gleichung gewonnen:

$$H = (J \cdot \sin \alpha) : r^2$$
.

Setzt man hierin nämlich J=100 und giebt H einen willfürlichen Werth, z. B. 20, und benkt man sich von L einen Leitstrahl nach den verschiedensten Richtungen unter den Winkeln  $\alpha$  mit der Horizontalebene gezogen, und macht man die Länge r dieses Strahles der vorstehenden Gleichung entsprechend, so treffen die Endpunkte dieser Leitstrahlen die mit 20 bezeichnete Eurve, d. h. alle diesenigen Stellen, in welchen ein horizontales Flächenelement durch die in L bessindliche Lichtquelle 100 die Helligkeit von 20 Meterkerzen erhält. In rechtswinkeligen Coordinaten ausgedrückt, ist die Gleichung derselben Eurve:

$$20 = (100 \cdot y) : (x^2 + y^2) \sqrt{x^2 + y^2}$$

ober:

$$(20:100)^2$$
.  $(x^2+y^2)^3=y^2$ 

ober allgemein:

$$C(x^2+y^2)^3-y^2=0,$$

wenn C die für jede Curve constante Zahl  $(H:J)^2$  ist. Die Auflösung nach x ergiebt :

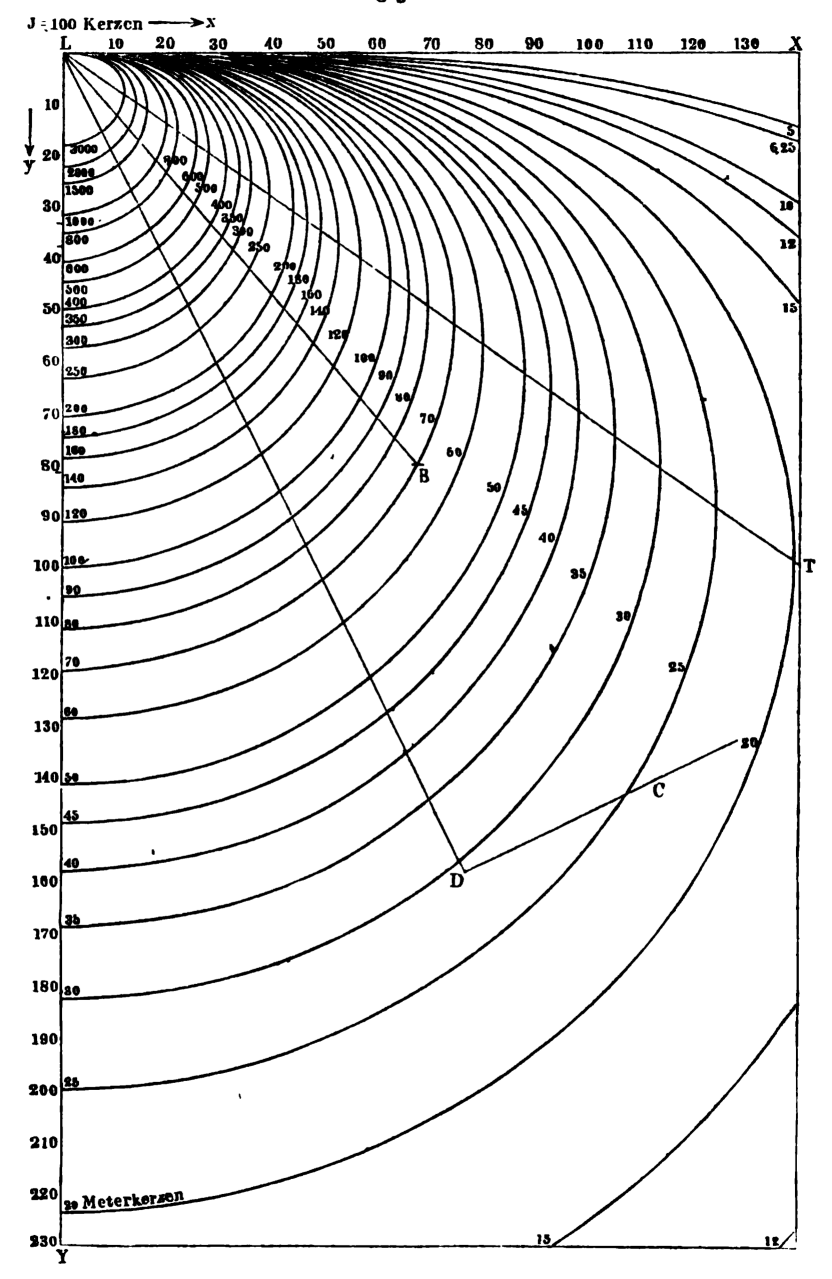
$$x^2 = Ky^{2/2} - y^2,$$

worin K eine andere Constante, nämlich  $=(J:H)^{2/3}$  ist. Nach dieser letzteren Gleichung sind in der That die einzelnen mit 20, 25, 30... bezeichneten Curven construirt, indem darin der Reihe nach

$$K = (100:20)^{\frac{9}{3}}, (100:25)^{\frac{9}{3}}, (100:30)^{\frac{9}{3}}, \dots$$

gesetzt wurde und für verschiedene in metrischem Maaße gemessene verticale Absstände y die zugehörigen Werthe von x berechnet wurden.

Fig. 272.

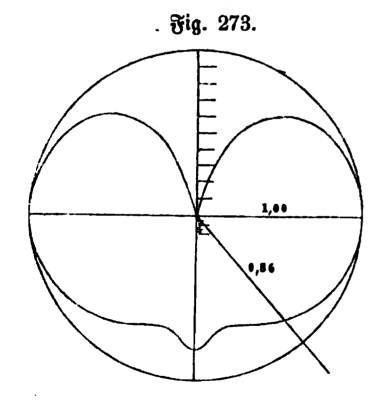


Die Eurven der Tafel durchschneiden die verticale L-Y sowohl bei L, als auch in dem tiefsten Punkte rechtwinkelig. Ihre größte Weite in horizontaler Richtung erreichen sie auf einer von L ausgehenden Linie L-T, welche mit der Horizontalen einen Winkel von  $35^{\circ}$  15' 52'' bildet, oder sür welche  $tg \alpha = \sqrt{1/2}$ , d. h. in Punkten, für welche sich der verticale Abstand zum horizontalen verhält wie  $0,707\,11:1$ .

Diese lettere Beziehung ist technisch insofern von Wichtigkeit, als man barans unmittelbar erfährt, welche senkrechte Erhebung man am vortheilhaftesten einer Lampe über einer zu beleuchtenden horizontalen Fläche geben muß, wenn der seitzliche Abstand vorgeschrieben ist. Berfolgt man z. B. die Berticale  $0.8 \, \mathrm{m}$ , so gelangt man zu dem bei y=5.6 gelegenen Schnittpunkte mit L-T, in welchem die verfolgte Verticale die Eurve 60 trifft. Für diese Stelle ist also die Helligskeit 60, und man sieht, daß man bei unverändertem seitlichen Abstande sowohl für ein kleineres als sür ein größeres y zu Eurven kleinerer Helligkeit gelangen würde.

Aufgabe 1. In L ist eine Lichtquelle gegeben, welche nach allen Seiten gleiche mäßig Licht aussendet und deren Intensität =100 Normalkerzen ist. Wie groß ist die Helligkeit für ein in B gelegenes horizontales Flächenelement, welches 0,80 m unterhalb und 0,67 m seitlich von L liegt (y=0,80; x=0,67)? Man sucht den entsprechenden Punkt mit Hilse des Millimeternezes auf und sindet unmittelbar, daß B nahezu auf der Eurve 70 liegt, d. h. die Helligkeit in B beträgt 70 Meterkerzen. — Hat die Lichtquelle in L nur 25 Kerzen, so erhält man für B natürlich

Aufgabe 2. In L ist eine nach verschiedenen Richtungen verschieden stark Licht aussendende Lampe, z. B. eine Glühlampe, gegeben. Die Intensität derselben in



horizontaler Richtung betrage 32 Normal= ferzen. Man wiffe ferner, daß die Licht= vertheilung nach verschiedenen Richtungen eines Berticalschnittes durch eine in beliebigem Maafstabe gezeichnete Curve etwa wie in Fig. 273 dargestellt werde. Wie groß ist die Gelligkeit für ein horizontales Flächen= element in B? Man zeichnet die Lichtvertheilungscurve auf durchicheinendes Papier, markirt darauf die Bertical- und Horizontallinie und legt diese Beichnung auf die Curventafel. Alsdann sucht man auf Fig. 272 den Puntt B, markirt die Linie L-B auf Fig. 273 und ermittelt entweder mit Gulfe eines besonderen kleinen Maakstakes wie in Fig. 273 ober durch directe Ausmessung mit dem Birkel das Berhältniß des in der Rich=

tung L-B in Fig. 273 gezogenen Radius zu dem horizontalen Radius in Fig. 273. In dem Falle der letteren Figur ift dies Berhältniß 0,86, d. h. die für die Richtung L-B gültige Intensität der Lampe ist  $32 \times 0,86$  Normalterzen. Mit dieser Jahl multiplicirt man die bei B gesundene Curvenzahl 70 und erhält

Das hier gewonnene Resultat deckt sich mit dem aus im Wesentlichen gleichen Boraussezungen berechneten 18,45 im Beispiel 1 nicht vollständig. Es liegt das nicht etwa

an einer Ungenauigkeit der gezeichneten Helligkeitscurven, sondern daran, daß in der Fig. 273 die Lichtvertheilungscurve gerade für die Richtung L-B eine Convexität zeigt, die ihren Ausdruck in den wenigen zur Interpolation benutzten Zahlen nicht gestunden hat.

Aufgabe 3. In L ist eine gleichmäßig nach allen Seiten Licht aussendende Lampe von der Intensität J=100 Normalterzen gegeben. In dem Puntte  $C(y=1,40\,\mathrm{m};x=1,126\,\mathrm{m})$  befinde sich ein schräg gegen die Horizontale geneigtes Flächenelement. Wie groß ist die für C indicirte Helligkeit? Die Lage des Flächenelementes sei dabei entweder direct graphisch markirt oder sie sei angegeben durch die Steigung, z. B. wie im Falle der Zeichnung: 5:10.

Man mache alsdann folgende Construction: Von L aus werde auf die durch C gehende, die Lage des Flächenelementes markirende Linie C-D das Loth L-D gefällt. Man messe LD und CD, seze LD = y und CD = x. Im vorliegenden Falle sindet man y = 1,765 m und x = 0,40 m. Run sucht man den Schnitt der beiden Linien des Millimeternezes 1,765 und 0,40 und sindet denselben nahezu auf der

Curve 30 liegen, b. h. es ift H = 30 Metertergen.

Die hierzu erforderlich gewesene Construction läßt sich einerseits, was die Lage des Flächenelementes betrifft, mit Hülse des Millimeternezes, andererseits, was die Construction des rechtwinkeligen Dreiecks LDC betrifft, durch ein Winkelmaaß mit in Millimeter getheilten Schenkeln sehr leicht aussühren, wie das kaum genauer beschrieben zu werden braucht.

Zur Berechnung der Vertheilung der Beleuchtung bezeichnet J. Whbauw<sup>1</sup>) die Höhe der Lichtquelle L über der Sene mit h (vergl. Fig. 27.1), und ähnlich wie Uppenborn<sup>2</sup>) die Stärke der Beleuchtung des Punktes f:

$$B=rac{J\sinlpha}{h^2+x^2}=rac{J\coslpha^2\,\sinlpha}{x^2}$$
 entsprechend  $=rac{Jh}{(h^2+x^2)\sqrt{h^2+x^2}}$ 

nach Weber (vergl. S. 373). Der Werth B ist = 0 filt  $\alpha = 0$  und  $\alpha = 90^{\circ}$ , d. h. für h = 0 und für  $h = \infty$ . Zwischen diesen beiden Werthen giebt es einen Höchstwerth, welcher sich durch Differentiation nach der Größe  $\alpha$  (x = Const.)

ergiebt. Aus 
$$\frac{J\cos\alpha}{x^2}$$
  $(3\cos\alpha^2-2)=0$  folgt  $\cos\alpha=\sqrt{3/2}$ ,  $\alpha=35^{\circ}16'$ 

und  $h = x tg \alpha = 0,707 x$ . Macht man die Höhe h der Lichtquelle L also = 0,707 der Entfernung des Punktes m vom Fußpunkte der Lichtquelle, so ershält m die stärkstmögliche Beleuchtung (vergl. S. 375).

Es soll nun die gesammte Beleuchtung einer wagerechten Ebene berechnet werden. Es sei zuerst ein Ring betrachtet, dessen Mittelpunkt im Fußpunkte der Lichtquelle liegt und welcher zwischen zwei Kreisen mit den Radien x und x + dx eingeschlossen ist. Die Oberfläche dieses Ringes ist, wenn man  $(dx)^2$  vernachlässigt,  $2\pi x dx$  und die Stärke der Beleuchtung

$$B = 2 \pi x \frac{J \sin \alpha}{h^2 + x^2} dx = 2 \pi J h \frac{x dx}{(h^2 + x^2)^{3/2}}$$

Die Beleuchtung eines vollen Kreises vom Radius x wird danach sein:

$$B = \int_0^x 2\pi Jh \, \frac{x \, dx}{(h^2 + x^2)^2/3}.$$

<sup>1)</sup> Bullet. de la Soc. belge d'électric. (1885) 2, Nr. 4; Journ. f. Gasbel. 1886, 66. — 2) Zeitschr. f. angew. Elettricit. 1880, 384; 1881, 244.

Für x=0 wird B=0 und die Integration ergiebt

$$B = 2 \pi J h \left( \frac{1}{h} - \frac{1}{\sqrt{h^2 + x^2}} \right).$$

Dies ist die gesammte Lichtmenge, welche ein wagerechter Kreis vom Radius x empfängt von einer Lichtquelle, beren Intensität J und welche sich in der Höhe h senkrecht über dem Mittelpunkte des Kreises befindet. Aus Betrachtung dieser Gleichung ergiebt sich zuerst, daß für  $x=\infty$ ,  $B=2\pi J$  wird; h verschwindet aus der Formel und man sieht, daß die Gesammtbeleuchtung einer unendlich großen Seene einfach proportional der Lichtquelle und unabhängig von der Höhe der Lichtquelle über der Seene ist. Die Hälfte der Gesammtbeleuchtung der uns endlichen Seene, also  $\pi J$ , entsteht, wenn  $x=h\sqrt{3}=1,73h$  ist, sie fällt auf die Basis eines Kegels, dessen Seite  $30^{\circ}$  gegen die Wagerechte geneigt ist. Für x=h, also sür den Lichtkegel von  $90^{\circ}$ , wird b=1,84J.

Die größte Wirkung der Beleuchtung in der Entfernung x=h:0,707 vom Fußpunkte der Lichtquelle, nach Wybauw die vollständige Nutwirkung derselben, wird größer sein als die gesammte Lichtmenge, welche eine wagerechte Sbene empfängt. Man erhält sie, wenn man  $\alpha=90^{\circ}$  sett:

$$B' = \pi J \log nat \frac{h^2 + x^2}{h^2} = 7,234 J \log \frac{h^2 + x^2}{h^2}$$

Diese zweite Gleichung ergiebt die vollständige Nutwirkung einer Beleuchtung in allen Punkten einer materiellen Sbene.

Einige besondere Werthe von B' sind noch die folgenden:

Für 
$$x = 0.6124 h$$
 wird  $B' = J$ ,  
,  $x = h$  ,  $= 2.177 J$ ,  
,  $x = h\sqrt{3}$  ,  $= 4.354 J$ ,  
,  $x = 1.3115 h$  ,  $= \pi J$ ;

die äußersten Strahlen treffen im letzten Falle die Ebene unter dem Winkel  $52^{\circ}\,40'$ , während bei  $B=\pi J$  (erste Gleichung) dieser Winkel  $=60^{\circ}$  ist.

Die zweite Gleichung sür B' wird stets in der Praxis anzuwenden sein, wenn man die Wirkungen mehrerer Beleuchtungsanlagen mit einander vergleichen will. Zu diesem Zwecke wird die Anzahl Meterkerzen bestimmt, welche auf jedes Element der zu beleuchtenden Fläche fallen, jedoch, wie bereits Crompton (1880) vorschlug, diese Fläche stets normal zu den darauf fallenden Lichtstrahlen gedacht; die Summe des Inhaltes dieser Elemente, multiplicirt mit den betreffenden Besleuchtungsintensitäten, würde die Gesammtleistung für die betrachtete Fläche sein. Die zweite Gleichung giebt nun für B' die Summe dieser Ruswirkungen für eine Kreisssläche vom Radius x, wenn senkrecht über dem Mittelpunkte in einer Höhe klich eine Lichtquelle von der Heligkeit I besindet.

Den Ausbruck für B' nennt Wybauw das Beleuchtungsvolumen. Die Formel

$$B' = 2 \pi J \int_0^x \frac{x \, dx}{h^2 + x^2}$$

stellt folgendes Bolumen bar: Macht man

$$OK = x$$
,  $KM \perp OK$  and  $KM = J: (h^2 + x^2)$ ,

so bilden die Punkte M sitr alle Werthe von x eine Curve von der Form AMB. Befindet sich in dem Punkte K der Horizontalebene das zwischen den Kreis-

Fig. 274.

umfängen von den Radien x und x+dx gelegene Element dxds, so ist das Volumen des Prisma, dessen Basis dxds und dessen Höhe KM ist,  $=J:(h^2+x^2)\ dxds$  und das Volumen des Cylinders, welcher den ganzen Ring zur Basis hat,  $=2\pi J(xdx):(h^2+x^2)$ ; endlich ist das Integral

$$2 \pi J \int_0^x \frac{x d\alpha}{h^2 + x^2}$$

bas Volumen des Revolutionskörpers (um die Ordinatenachse OJ), welcher eingeschlossen wird von der Oberfläche AMKO.

Die Größe des in Betracht kommenden Unterschiedes in der Stärke der Beleuchtung hängt von der Höhe h der Lichtquelle über der zu beleuchtenden Fläche ab. Diese Höhe ist besonders von Wichtigkeit für die starken elektrischen Bogenlichter, bei welchen die Helligkeit am Fuße ber Stangen ober Masten, welche sie tragen, stets bei weitem die zu machenden Ansprüche übertrifft, so daß man fein Augenmert nur auf bie Stärke der Beleuchtung in einiger Entfernung zu richten hat. Ein Bogenlicht von 1000 Rerzen Helligkeit liefert bei einer Böhe von 8 m an seinem Fuße eine Stärke ber Beleuchtung von 15,6 Meterkerzen, in 30 m Entfernung von diesem Fußpunkte eine folche von 1,04 Meterkerzen. 16 m Höhe ist die Beleuchtung an diesen beiben Punkten 3,6 und 0,9 Meter= terzen stark. Während also in 30 m Entfernung die Stärke der Beleuchtung sich in kaum mahrnehmbarer Beise andert, ist sie auf der ganzen beleuchteten Fläche bebeutend gleichmäßiger geworden bei Erhöhung der Lampe von 8 auf 16 m. Außerdem ist die Möglichkeit des Blendens dadurch bedeutend verringert. also bei 8 m Höhe der Lampe in der Nähe der Lampe ein unnützer Ueberfluß an Belligkeit vorhanden, welcher ber Gleichmäßigkeit ber Beleuchtung schabet.

Dieser Ueberfluß der Beleuchtung in der Nähe der Lichtquellen ist ein Umstand, welchen man beim Vergleiche zweier Beleuchtungsanlagen nicht aus dem Auge lassen sollte. Die Gleichung für B' giebt die ganze Nuxwirkung einschließelich obigen Ueberflusses und es fragt sich, ob es nicht besser sein dürfte, in die Rechnung aus obigem Grunde eine Berichtigung einzusühren. Zu diesem Zwecke müßte man zuerst festsetzen, über welche Beleuchtungsstärke hinaus eine Beleuchtung als überflüssig zu bezeichnen ist.

Setzt man diese Grenze =n Meterkerzen, so erhält man den Radius x des Kreises, welcher die überflüssige Beleuchtung einschließt, aus der Gleichung:

$$J:(h^2+x^2)=n$$
, woraus  $x=\sqrt{(J:n)-h^2}$ 

wird. Nach der Gleichung für B' ist die ganze Beleuchtung im Inneren dieses Kreises, wenn man für x vorstehenden Werth sett:  $B'=\pi J\log nat$   $(J:n\,h^2)$ .

Hiervon muß abgezogen werden die Beleuchtung von n Meterkerzen der Oberstäche des Kreises  $\pi[(J:n)-h^2]$ , nämlich  $\pi(J-n\,h^2)$ , so daß die Größe der übersflüssigen Beleuchtung wird :

$$U = \pi \operatorname{Jlog} \operatorname{nat} (J: n h^2) - \pi (J - n h^2).$$

Subtrahirt man U von B', fo erhält man:

$$B'' = \pi J [\log nat (h^2 + x^2) : h^2 - \log nat (J : n h^2)] + \pi (J - n h^2)$$
  
=  $\pi J \log nat n (h^2 + x^2) : J + \pi (J - n h^2)$ 

oder

= 7,234 
$$\log n(h^2 + x^2): J + \pi(J - nh^2).$$

Giebt man n einen bestimmten Werth, also für öffentliche Beleuchtung nach Wybauw's Vorschlag etwa den Werth 10 (Meterkerzen), so ergiebt diese Gleischung für B'' die wirklich nützliche Beleuchtungswirkung in des Wortes wahrster Bedeutung.

Ist der Radius x eines zu beleuchtenden Kreises gegeben, so erhält man die Höhe h, für welche diese Nuywirkung ein Höchstwerth ist, aus der Gleichung:

$$\frac{dB''}{dx} = 2\pi h \left( \frac{J}{h^2 + x^2} - n \right) = 0$$
 and  $h = \sqrt{\frac{J}{n} - x^2}$ .

Im Freien wird bei gleicher Lichtmenge und gleicher Höhe der Lichtquellen die größte Gleichförmigkeit einer Beleuchtung durch eine möglichst große Anzahl von Lichtquellen erreicht, also nicht etwa durch einzelne Bogenlampen. Licht- quellen von 2000 Kerzen, in Entfernungen von 100 m von einander aufgestellt, geben z. B. als geringste Beleuchtung  $2 \times 2000 : (50^2 + 10^2) = 1,54$  Meter- kerzen, als größte Beleuchtung  $2000 : 10^2 = 20$  Meterkerzen. Berwendet man statt dessen Lampen von 500 Kerzen, 50 m von einander entfernt, so ergeben sich in entsprechender Weise 1,38 bezw. 5 Meterkerzen, d. h. letztere Beleuchtung ist gleichmäßiger und gewiß billiger.

Bei Beleuchtung eines Plates stellt man die Lampen so, daß sie an den Eden von gleichschenkeligen Dreieden zu stehen kommen. Bei der Entfernung a der Lichtquelle ist dann die geringste Beleuchtung  $=3J:(h^2+1/3\,a^2)$ . Stehen z. B. Lampen von 800 Kerzen 8m über dem Boden und 54m von einander entfernt, so ist die geringste und größte Beleuchtung 0,94 bezw. 12,5 Meterkerzen.

Stellt man nun die Beleuchtung desselben Plates mit 3 mal so starken Lichtquellen in 1/3 so großer Anzahl her, so werden die Seiten der neuen gleichseitigen Dreiecke  $= a\sqrt{3}$  sein müssen und es wird dem zu Folge die geringste Beleuchtung  $= 3 \times 3J$ :  $(h^2 + a^2) = 3 \times J$ :  $(1/3 h^2 + 1/3 a^2)$ . Diese Beleuchtung ist augenscheinlich stärker als im ersten Falle. Für obiges Beispiel wird die geringste Beleuchtung = 1,12, die größte = 37,5 Meterkerzen.

Soll die Mindestbeleuchtung nicht größer werden, sondern dieselbe bleiben wie im ersten Falle, so muß sein:

$$J:(h^2+1/3 a^2)=xJ:(h^2+a^2)$$
 ober  $x=(h^2+a^2):(h^2+1/3 a^2)$ , also bei  $h=8$  m und  $a=24$  m wird  $x=2,5$ , b. h. um das Mindeste der Beseuchtung des Plazes mit nur  $1/3$  der Lichtquellen herzustellen, genügt es, jeder

dieser Lichtquellen eine 2,5 mal so große Helligkeit zu geben. Die Vertheilung des Lichtes ist in diesem Falle allerdings eine andere geworden; während die Mindestwerthe dieselben blieben, ist die Summe der Beleuchtung vergrößert worden.

Will man, bei gleich großer erzeugter Lichtmenge, in beiden Fällen dieselbe Gleichförmigkeit der Beleuchtung, so muß man im zweiten Falle die Höhe der Lichtquellen vergrößern, nämlich auf  $h\sqrt{3}$ . Dann wird wieder die geringste und größte Beleuchtung =0.94 bezw. 12,5 Meterkerzen wie im ersten Falle. Die 3 mal so starken Lichtquellen ergeben dieselben Beleuchtungsgrenzen; aber die Bersteilung der Beleuchtung ist trozbem eine gleichförmigere, da die Anzahl der Lichtquellen eine geringere ist und in Folge bessen die Drte, welche die stärkste Beleuchtung erhalten, weiter aus einander liegen; die Beleuchtungscurven sind flacher.

## Rachträge zur Brennwerthbestimmung.

Die Brennwerthbestimmungen<sup>1</sup>) durch Berdampfungsversuche mit Dampstesseln (vergl. S. 131) in der Form, wie sie von der Heizversuchesstation in München ausgeführt wurde (S. 161), mögen nochmals besprochen werden, da denselben mehrsach<sup>2</sup>) ein Werth beigelegt wurde, den sie thatsächlich nicht bessitzen, wie sich bei näherer Betrachtung der inzwischen veröffentlichten Resultate<sup>3</sup>) ergiebt.

Das verdampste Wasser wurde nicht gewogen, sondern es wurde der Damps in ununterbrochen zugesichrtes Wasser geleitet, dessen Menge dadurch bestimmt wurde, daß man dasselbe aus im Boden besessigten Messingeinsätzen mit engen Deffnungen aussließen ließ. Bei seinen Versuchen über Schmiermittel<sup>4</sup>) fand Vers., daß aus einer Platinössnung in der Secunde bei 10° 1,3 com destilslirtes Wasser aussloß, bei 40° aber 2 com, offendar infolge der Metallausdehnung und der leichteren Beweglichkeit des Wassers. Messing dehnt sich aber stärker aus als Platin, so daß — abgesehen von etwaigen Ansätzen aus dem Münchener Wasser — sir je 1° Temperaturunterschied etwa 2 Proc. mehr oder weniger Wasser aussließen. Die Wassermessungen können also nicht genau sein.

Ferner waren die Wärmeverluste der Anlage durch Leitung und Strahlung keineswegs so genau zu bestimmen, wie es zu Brennwerthbestimmungen erforderlich ist.

<sup>1)</sup> Auf den sonderbaren Vorschlag von Gmelin (Desterr. Zeitschr. Berg. H. 1886, 365), den Brennwerth der Kohlen aus dem Gehalte derselben an Wasser und Asch zu berechnen, möge verwiesen werden, da er werthlos ist. Auch die ferneren Bersuche, das sog. Welter'sche Gesetz und die Dulong'sche Formel (vergl. S. 256) zu stützen, sind erfolglos; Annal. industr. 1883, 38; Portes. économ. des machines 1882. 190; Zeitschr. d. Vereins deutscher Ing. 1875, 645; Maschinenbauer 17, 411. — 2) W. Gykling legt dieselben sogar seiner Schrist: Die Auswahl, Lieserung und Prüsung des Brennmaterials für Dampserzeugung (München 1881), zu Grunde. — 3) H. Bunte: Vericht der Heizbersuchsstation München. 3 Hefte. (München 1879, 1881 und 1882). — 4) Fischer's Jahresber. 1880, 828.

Die analysirten Kohlenproben entsprechen nicht dem Durchschnitte der unter dem Ressel verbrannten, weil offenbar viel zu wenig Proben genommen und untersucht wurden. Bei dem einzigen aussührlich veröffentlichten Bersuche (S. 164) betrug z. B. das Gewicht der Asche im Aschenfall 15,3 Proc., wäherend die analysirte Probe nur 6 Proc. enthielt. Mit dem Aschengehalte wechselt aber auch in der Regel die Zusammensetzung der Kohlensubstanz, so daß es nicht genügt, wie Scheurer-Restner will, die Resultate auf aschesie Kohlen umzurechnen, sondern es sind derartige Versuche einsach als unbrauchbar zu verwersen.

Ungenügend ist schließlich die Bestimmung des Wärmeverlustes durch die Verbrennungsgase, wie Vers. i) nachgewiesen hat. Verücksichtigt man ferner den Feuchtigkeitsgehalt der Luft und legt bei dem Versuche (S. 164) die genauen Werthe (S. 267) zu Grunde, so ergiebt sich als Verlust durch die Gase statt 2422 etwa 2522, also 100 W.-E. mehr.

Die Resultate der Münchener Versuchsstation sind demnach durchaus uns zuverlässig und können keineswegs als Brennwerthbestimmungen gelten, die daraus von H. Bunte?) für die Dulong'sche Formel (S. 382, Note 1) gezogenen Schlüsse somit hinfällig?).

Scheurer=Restner4) bestreitet die Bemerkungen des Verf. über seine Verssuchsanordnungen (S. 133). Verf. b) hat jedoch gezeigt, daß diese Scheurer= Restner'schen Dampstesselversuche durchaus sehlerhaft waren, so daß sie nur noch historischen Werth haben.

Scheurer-Restner hat nun neuerdings 6) mit Ruhrkohle, angeblich dersselben, welche zu dem später erwähnten calorimetrischen Bersuche gedient hatte, und mit dem bereits früher angewendeten Kessel einen Verdampfungsversuch ausgesührt, welcher bei 53 Stunden Dauer ergab:

Dampfdruck 5 kg. Somit hat 1 kg rohe Kohle 7,82 Liter Wasser von 0° versbampft, entsprechend 9,41 Liter für trockene aschenfreie Kohle.

<sup>1)</sup> Zeitschr. d. Bereins deutscher Ing. 1884, 400. — Wie mangelhaft der Münschener Bersuchskesselle war, geht auch daraus hervor, daß troß sorgfältiger Warstung (in dem mitgetheilten Bersuche) der Wärmeverlust durch Hervickstande 4,1 Proc., durch unvollständig verbrannte Gase 8, durch heiße Gase 21,1, zusammen 33,2 Proc. betrug, während dieser Berlust des Hannoverschen Betriebsdampstesselse (S. 385) sich nur auf 11,8 Proc. stellte. — <sup>2)</sup> Zeitschr. d. Ber. deutscher Ing. 1882, 440 n. 730; 1883, 440. Bunte behauptet (das. 1883, 448), "daß die Heizversuchsstation München zuerst den Heizwerth der Brennstosse richtig bestimmt und die angenäherte Uehereinstimmung dieses Werthes mit der Dulong'schen Regel experimentell nachzgewiesen hat". Diese Behauptung ist unrichtig. Das Berdienst, den Brennwerth der Steinschlen zuerst richtig bestimmt zu haben, gebührt zweisellos Scheure'rz Restner, dessen Dampstesselsursuch allerdings unbrauchbar sind. — <sup>3)</sup> Vergl. Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing. 1884, 399. — <sup>4)</sup> Bull. de Mulhouse 1883, 627; Dingl. Zourn. 234, 329. — <sup>6)</sup> Zeitschr. d. Ver. deutscher Ing. 1884, 398; Dingl. Journ. 251, 323. — <sup>6)</sup> Bull de Mulhouse 1885, 328 u. 375.

Mit einem 10 Liter fassenden Gasometer, dessen Wasser mit einer Delschicht bedeckt war, aufgefangene Gasproben enthielten 9,3 Proc. Kohlensäure und 9,2 Proc. Sauerstoff. Die Temperatur der Gase betrug 134°. Brennbare Gase wurden nicht bestimmt; die Menge derselben wurde vielmehr lediglich nach den früheren Versuchen geschätzt, ebenso der Ruß. Auf diese Weise gelangt Scheurer-Restner zu folgender Wärmevertheilung:

	W.=E.	Proc.
vom Waffer aufgenommen	6135	67,3
durch die Berbrennungsgase abgeführt	770	8,5
für unverbrannte Bafe	242	2,7
Ruß	<b>36</b>	0,4
zusammen	7183	78,9
somit fehlen	1928	21,1

Die unter bem Ressel verbrannte Kohle ergab somit 12 Proc. Asche (mit 4,3 Proc. unverbrannter Kohle, welche nicht berücksichtigt wurde), während die zur Analyse verwendeten Proben nur etwa 1 Proc. enthielten. Die Proben entsprechen somit keineswegs der wirklich verbrannten Kohle. Da ferner die Bersluste willkürlich geschätzt wurden, so würden diese Berdampfungsversuche überhaupt keine ernstliche Besprechung verdienen, wenn sie nicht den Namen Scheurer-Kestner trügen.

Inzwischen hat auch der Verf. 1) seine Versuche (vergl. S. 251) an Dampfstesseln fortgesetzt und nidchte den S. 264 angegebenen Versuch jetzt selbst keines wegs als Muster bezeichnen, wohl aber den folgenden. 2) Derselbe wurde in Rücksicht darauf, daß sich Scheurer-Kestner mit Vorliebe auf seinen Versuch mit Holzkohle beruft — von welchem Verf. 3) allerdings schon früher nachgewiesen hat, daß er durchaus sehlerhaft war —, mit Steinkohle und Holzkohle auf Veranlassung des Verf. in der Smirgelsabrik von Oppenheim u. Comp. in Hainholz vor Hannover ausgeführt.

Unter gütiger Mitwirkung des Herrn Director Weinlig vom Magdeburger Dampstesselwerein und Oberingenieur Kobus vom Hannoverschen Dampstesselwerein wurde von zwei Bereinsingenieuren die Berdampfungszahl durch Wiegen der Kohlen und des Wassers, Anmerken des Manometerstandes u. s. w. (nach den Normenvorschlägen) sestgestellt. Herr Docent E. Müller war so freundlich, alle 10 Minuten die Temperatur und Feuchtigkeit der Luft, die Temperatur der abziehenden Gase bei e, Fig. 274 (mit Geißler'schem Duecksilberthermometer mit Sticksofsschen Gebenschlaß dei e luftdicht eingesetztes Glasrohr wurden von Herrn Meyer täglich zweimal während etwa 4 Stunden 10 bis 15 Liter Berbrennungsgase durch ein Chlor-calciumrohr (H2O), einen Kaliapparat (CO2), ein Rohr mit glühendem Kupfersornd, nochmals durch Chlorcalcium und Kali (H und CO), schließlich durch eine Experimentirgasuhr in ein Glockengasometer angesaugt. Wir selbst blieb die

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1883, 1290; Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing. 1883. 399. — 2) Fischer's Jahresber. 1885, 1297; Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing. 1886, 46. — 3) Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing. 1884, 399.

Aufgabe, ftündlich 6. ober 12mal Gasproben auf ihren Gehalt an Rohlenfäure, Rohlenoryd und Sauerstoff mit bem Apparate (S. 248) zu untersuchen.

Der aus bem Reffel entweichenbe Dampf wurde burch ein Dibller'iches Dampffilter geführt, um etwa mitgeriffenes Baffer bestimmen ju tonnen.

Fig. 275.

%ig. 276.

Das aus bem Filter abgelaffene Wasser erwies sich jeboch als rein, so daß ein Ueberreißen von Wasser überhaupt nicht stattgefunden hat. Es wurden baher alle benkbaren Borsichtsmaßregeln gebraucht, um genaue Ergebnisse zu erzielen.

Der Ressel (s. Fig. 275 und 276) war am 7. Inni zum letten Male gereinigt. Da sich bei bem Borversuche ergab, daß (wie bieses sehr häusig der Fall ist) der Rost zu groß war, so wurde er, wie in Fig. 275 angedeutet, hinten bis auf 790 mm Länge abgedeckt. Die vom Wasser bespülte Heizstäche betrug 71,8 qm, die

verbampfende Wasserstäche 18,2 am. Um 15. und 16. Juli wurde Rugtoble von Beche Germania gebrannt, am 17. Juli Buchenholztoble.

Die wesentlichsten Ergebniffe waren :

. "			Stei	ntohle	holzfohle
Berfuchsbauer		. Ston.	91/4	101/4	10
Roblenberbrauch		. kg	587,2	650	743
Waffer		, kg	5896	6524	6386
Baffertemperatur			19,60	19,450	19,70
Dampforud			4,9	4,9	4,9
1 kg Roble berbampfte	Waffer	. kg	10,03	10,04	8,60
Entipr. Barmeeinheiten			_	6378	5460
Berbrudftanbe		. kg	66	54,5	
Temperatur ber Rauchg	aje	,	2439	235°	2350
besgl. bes Rebente			231°	2280	2220

Die beiben Bersuche mit Steinkohle stimmen somit fast völlig überein. Eine Rußbestimmung ergab unter 0,1 Proc., wurde baber nicht weiter beruckssichtigt. Da die eine Bestimmung ber unvollständig verbrannten Gase am ersten Tage verungludte, so soll nur ber zweite Tag weiter berucksichtigt werben.

Die in bekannter Weise genommene Durchschnittsprobe der Kohlen ergab die S. 403 angegebenen Werthe. Etwa alle zwei Stunden genommene kleinere Proben ergaben:

	• Wasser	Ajche
1.	1,94	6,61
2.	1,30	7,51
3.	1,93	8,91
4.	1,34	7,45
<b>5.</b>	0,75	7,82
6.	1,15	7,61
Mittel	1,40	7,65

Die Untersuchung der Rauchgase ergab im Mittel von 75 Analysen:

Der Wassergehalt der Rauchgase wurde aus der Zusammensetzung der Kohlen und dem Feuchtigkeitsgehalte der Luft berechnet. Darans ergiebt sich in der früher (S. 260) angegebenen Weise ein Wärmeverlust von 808 W.-E. Die 8,38 Proc. Herbrückstände enthielten 11 Proc. Kohlenstoff, entsprechend 74 W.-E.

Die verwendete Holzkohle hatte troden im Durchschnitt folgende Zu- sammensetzung:

Die calorimetrische Bestimmung der trockenen Kohle ergab 7291 B.-E., also etwas mehr als der Dulong'schen Formel entspricht. Die Wasserbestimmung der Einzelproben ergab im Durchschnitt 1,45 Proc., so daß die verbrannte Kohle einen Brennwerth von 7180 B.-E. hatte. Die Untersuchung der Rauchsgase ergab im Durchschnitt:

Rohlenfäure		•	•	•	•	•	•		13,61	Proc.
Rohlenozyd	•	•	•	•	•	•	•	•	1,01	n
Wasserstoff .	•	•		•	•	•	•	•	0,09	77
Sauerstoff .	•	•	•		•	•	•	•	6,09	n
Stidstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	79,20	27
									100,00	

Danach ergiebt sich für die besprochenen Bersuche, im Bergleich zu zwei in Effen ausgeführten, folgende Bärmevertheilung:

	Eff	e n 1)	<b>Hannober</b>			
	Wellrohrfessel. Juli 1883	Zweiffamm= rohr 20. Inli 1883	Steinfohle 16. Juli 1885	Holztohle 17. Juli 1885		
Rohle auf 1 qm Rostsäche kg	123,8	86,3	46,9	55,4		
Wasser auf 1 am Heizstäche "	26,6	24,7	8,7	8,9		
Brennwerth der Kohle, calorimetrisch	ŀ					
bestimmt	7790	7720	<b>763</b> 0	7180		
Davon in Waffer aufgenommen . Proc.	<b>74,</b> 9	68,4	83,6	76,0		
Berlust in den Herdrückständen " " durch unvollständig verbrannte	2,1	3,6	0,9	0		
Sase " Verlust durch die höhere Temperatur	_	_	0,3	4,9		
der Rauchgase " Berlust durch Leitung und Strah-	16,7	19,3	10,6	10,9		
lung als Rest "	6,3	8,7	4,6	8,2		

Die größere Kohlenorydbildung bei Holzkohlenfeuerung erklärt sich daraus, daß eine diche Schicht Holzkohle leicht Kohlenoryd giebt, während gleichzeitig im anderen Flammrohre überschüssiger Sauerstoff vorhanden sein kann. Treffen die Sase am Ende beider Flammrohre zusammen, so sind sie bereits unter die Entzündungstemperatur des Gemisches abgekühlt, so daß nun Kohlenoryd und Sauerstoff neben einander entweichen. Darin liegt eben der Borzug des weiten Wellsblechstammrohres, daß hier die Sase viel mehr Gelegenheit haben, sich zu mischen, so lange sie noch heiß sind.

Daß der Wärmeverlust durch Strahlung bei Holzkohlenfeuerung stärker ist als bei Steinkohlen, war schon während des Versuches vorauszusehen, da hierbei vor dem Kessel eine kaum erträgliche Hitze herrschte.

Da die Temperatur der abziehenden Gase des Nebenkessels fast genau so hoch war wie die des Bersuchskessels, so kann wenigstens von einer Wärmelibertragung auf letzteren nicht die Rede sein. Bei einzelnen Kesseln wird der Verlust durch Leitung und Strahlung wohl etwas größer sein als hier; mehr als 8 bis 10 Proc. wird er aber bei gut in Stand gehaltener Einmauerung wohl nicht betragen, ein weiterer Beweis, daß die Angaben Scheurer-Kestner's nicht richtig sein können.

Jedenfalls folgt aus diesen Versuchen, daß ein Dampfkessel nicht zur Bestimmung des Brennwerthes geeignet ist, daß aber sorgfältige Versuche über die Ausnutung der Wärme an Dampfkesseln sehr wichtig sind. Die

<sup>1)</sup> Fifcher's Jahresber. 1883, S. 1289.

eigentliche Brennwerthbestimmung ist nur mit kleinen Mengen im Laboratorium ausführbar. 1)

F. Stohmann und C. v. Rechenberg<sup>2</sup>) beschreiben Verbesserungen des Thomson'schen Calorimeters (S. 155), in welchem die Stoffe mit chlorsaurem Kalium gemischt verbrannt werden.

Dieses Berfahren ist zur Bestimmung des Brennwerthes von Nahrungsmitteln wohl brauchbar. Für die eigentlichen Brennstoffe ist es
nicht geeignet, da die Verbrennungsproducte nicht bestimmt werden können
und auch die übrigen Fehlerquellen anscheinend noch nicht sestimmt werden können
und auch die übrigen Fehlerquellen anscheinend noch nicht sestschen. So war anfangs die Zahl, durch deren Abzug von dem beobachteten Brennwerthe alle durch
Nebenprocesse ausgeübten Einslüsse beseitigt werden sollen, zu 602, dann zu 490
und neuerdings zu 634 W.-E. bestimmt. Zu welchen falschen Schlüssen aber
solche ungenauen Bestimmungen sühren können, ergiebt sich z. B. daraus, daß
nach früheren Bestimmungen Rechenberg's die Bildung von Naphtalin und
Anthracen unter bedeutender Wärmedindung, nach neueren aber unter erheblicher Wärmeentwickelung — sür die Reaction C<sub>10</sub>, H<sub>8</sub> = + 26 240 W.-E. —
vor sich gehen müßte. Danach kann man vorläusig auch den früher angegebenen Brennwerthbestimmungen einiger Steinkohlen icht angegeben ist.

Am naturgemäßesten, weil der thatsächlichen Verwendung entsprechend, ist jedenfalls die Verbrennung der Probe im freien Sauerstoff.

C. Böldner beschreibt das von dem Calorimeter-Comitee des Desterreichisschen Ingenieurs und Architektenvereins 5) vorgeschlagene Calorimeter (Fig. 277 und 278). Der aus starkem Kupferblech hergestellte Ofen O ist durch eine gußseiserne, mit Rohransätzen versehene Deckplatte geschlossen. Mittelst eines Halses

<sup>1)</sup> Bergl. Zeitichr. b. Ber. beutsch. Ing. 1886, 619.

L. Rinman (Jern. Kont. Ann. 1880 u. 1881; Dingl. Journ. 205, 166) will den Brennwerth aus der Menge und der Art der aus den Brennstoffen hergestellsten Gase bestimmen. Er übersieht dabei, daß bei der Entgasung der Stoffe Wärme gebunden wird.

Rach Lebaigue (Répertoire de pharm. 2880, 6) werden 0,2 g sehr sein gezriebene und gesiebte Kohlen mit 2 g reinem Kaliumnitrat in einem Glasmörser innig zusammengerieben. Um die Wirtung des Nitrats auf die Kohle zu mildern, werden noch 5 g Natriumsulfat zugemischt und das Ganze in einem silbernen Tiegel langsam geschmolzen. Ist die Wasse weiß geworden und kann kein Uebersprizen eintreten, so wird die zum Schmelzen start erhist. Noch heiß in eine Porzellanschale gebracht, welche 100 g destillirtes Wasser enthält, löst sich die ganze Wasse leicht ab, so daß 120 g Flüssigkeit durch Abspülen erhalten werden. Mit Lackmuspapier gebläut und zum Kochen erhist, wird mit Schweselsäure, welche im Liter 61,65 g H2SO4 enthält, sitrirt. — Die Angabe, daß dem Sättigungsgrade die Heiztrast entspreche, ist salsch (vergl. S. 129).

<sup>2)</sup> Landw. Jahrb. 1884, \*515; Journ. prakt. Chem. 19, 115; 22, 223; 31, 273; Fischer's Jahresber. 1885, \*347. — 3) Sonderbarer Weise behauptet Rechenberg (Journ. prakt. Chem. 22, 223) trogdem, das Versahren mit chlorsaurem Kalium sei viel genauer als das mit freiem Sauerstoff. Inzwischen ist aber sowohl Thomson (S. 404) selbst, als auch Stohmann zur Verwendung des freien Sauerstoffes übersgegangen. — 4) Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing. 1882, 443. — 5) Dessen Zeitschr. 1882, \*31.

und starter Flanschen ist der Ofen an die Stirnplatte des kastenförmigen Ausbaues A angeschraubt. Die obere schräge Dede des kastenförmigen Ausbaues ist mit einem Stopfbüchsenaussage versehen, durch welchen das von oben eingeführte Rohr h abgedichtet wird. Dieses mit einer Glimmerplatte verschlossene Beobachtungsrohr wird mit dem Rohrstußen auf dem Osenbedel durch einen eingeschlissenen Regel und Stopsbüchsenmutter verbunden. Der Osen ruht außerdem auf

Fig. 277.

zwei auf der Bodenplatte des Calorimeters aufgenieteten I-Eisen lose auf. Wenn der Ofen abgenommen werden soll, so wird zuerst die Stirnplatte des Ansbaues entfernt, sodann die innere Stopsbüchsenmutter der Rohres A gelöst und dasselbe emporgeschoben, danach die Flansche gelöst, welche den kastenförmigen Ausbau mit dem Umhüllungschlinder verbindet, der Ausbau abgenommen und steht nun der Osen selbst frei auf den I-Eisen. Nach lösung der Flansche am Halse i kann der Osen abgenommen werden. Die Montirung ersolgt in der gleichen Weise umgekehrt.

Der jur Aufnahme bes vorber abgewogenen Brennfloffes beflimmte Raften a ift nach unten mit einem feitlich laufenben Schieber verfeben, welcher mit einer in luftbichtem Berichlug und Stopfbuchfe abgebichteten Stange bewegt wirb. Im Buftihrungerohr b befindet fich ein hohler Rolben, beffen abgefchrägte verbere Flache einen aus eingeschobenen Speckteinftreifen bestehenden Roft bilbet. Birb ber Rolben in die punttirt angegebene Stellung gurlidgezogen, fo tann ber Schieber bes Roblentaftens a geoffnet werben, woburch Brennftoff in bas Robr binab. fällt. Der Schieber wird wieder geschloffen und bie frifche Roble tritt beim Borfdieben bes Rolbens von unten in die Berbrennungstammer d. Das Luftzuführungerohr o fieht mit einer Gasuhr in Berbindung. Bur Bormarmung ber Luft ift bie untere Balfte ber gugeisernen Berbrennungstammer mit einem Luftcanal umgeben, welcher burch feine Deffnungen mit bem Inneren bes Berbes in Berbindung fteht. Der in einer Curve anfleigende Roft e bebedt ben bicht abgeschloffenen Afchenkaften und ift je nach ber Natur ber zu untersuchenben Roble gefchlist. Der Schieber f regelt ben Butritt ber Luft zu bem die Berbrennungs-Fig. 278.

tammer umgebenben Canal, die ben Afchentaften abschließende Thur g ben Luftzutritt zu bem Roste e.

Der die Berbrennungsproducte aufnehmende Apparat B besteht aus zwei Ringcanalen k, welche burch 18 Rupferrohren mit einander verbunden find. Der untere Ring ift burch Scheibewande berart abgetheilt, bag bie burch ben Berbinbungeftugen i eintretenben Berbrennungsproducte burch feche Röhren I emporfteigen tonnen. 3m oberen Ringe find bie Scheibemanbe fo eingefest, bag bie Abftromung nach unten burch bie feche Robren e erfolgt, mabrend bie Scheibemanbe bes unteren Ringes ben Gafen wieber nur bas Aufsteigen burch bie Robren & ge-Die fo in bas lette Drittel bes Ringes k eintretenben Berbrennungeproducte werben nun in ber Schlange m nach unten geführt und fteigen burch bas Robr n wieber empor. Diefes Robr biegt unter bem Bafferfpiegel ab. burchbringt die Wandung bee Cylinbere und ber Umbillung und wird außerhalb bes Apparates in einer Wafferumhullung wiederum nach unten geführt, wo es fich mit bem nicht gezeichneten Beblofe verbinbet, welches bie Aussaugung beforgt. Die außerhalb bes Apparates fiehende Bafferumhullung bes Robres m ift mit Das mit ben Abtheilungen bes unteren bem Baffer im Inneren verbunben. Ringes und bem Rohre n verbundene Rohr o führt bas aus ben Berbrennungsgafen verbichtete Baffer in bas Defiglas p, welches gleichzeitig zur Deffung bes

Druckes im Apparate dient. An verschiedenen Stellen angebrachte Thermometer t zeigen die Temperatur der Wassersüllung, welche mittelst Propellerschraube C in Bewegung erhalten wird.

Der die Wasserstillung und den Apparat aufnehmende Blechcylinder steht auf einer starken schmiedeisernen Platte, welche durch ein Gestell gestützt und von gußeisernen Böcken getragen wird. Sämmtliche vom Wasser berührte Flächen sind mit einer Isolirmasse r bekleidet. Auf diese Isolirmasse kommt eine Lage Asbest, darauf Haarsilz. Diese beiden Materialien werden mit Streisen von Deltuch umwunden und bilden so die Lage s, welche wiederum durch eine hölzerne saßartige Umkleidung, die durch Eisenreisen gehalten wird, umschlossen ist. Der Apparat nimmt etwa 4000 Liter Wasser auf; sein Wasserwerth stellt sich auf etwa 350 W.-E. Den Brennwerth der besten österreichischen Kohle zu 7500 W.-E. augenommen, würden daher die zu einem Versuche bestimmten 10 kg Kohle die Temperatur des Apparates um 17,24° erhöhen.

Bor Beginn einer jeden Untersuchung wird eine bestimmte Menge Holztohlen, beren Wärmewirfung genau bekannt ist, in dem Apparat verbrannt, um den Inhalt desselben um etwa 5° zu erhöhen. Es soll auf diese Weise ein Beharrungszustand in allen Theilen des Apparates eintreten und beginnt die Einführung der zu untersuchenden Kohle dann in der beschriebenen Art von unten unter die brennende Holzschle, wobei der Herd von der letzteren noch vollständig anzgesüllt sein soll. Die durch ein Gebläse abgesaugten Verbrennungsgase werden in einem Gasometer gesammelt, um von Zeit zu Zeit untersucht zu werden.

Dieser allerdings hübsche Apparat steht somit, wie der von Bolley (S. 150) vorgeschlagene, etwa in der Mitte zwischen den Dampftesseln! und den kleinen Calorimetern. Völaner begründet diese Wahl damit, daß bei den Berssuchen von Scheurers Kestner zu geringe Mengen verwendet waren. Außersdem seien alle Versuche mit sein gepulverten Brennmaterialien vorgenommen, ein Zustand, in welchem dieselben in der Praxis niemals verwendet würden, so daß, wenn auch gegen die wissenschaftlichen und relativen Vergleichungswerthe nichts gesagt werden könne, doch gegen die Zuverläßlichkeit aller nach den dieherisgen Methoden gesundenen Heizwerthe von Brennmaterialien sür die praktische Anwendung gerechte Bedenken erhoben werden müßten.

Dieser Einwurf?) ist sonderbar, da doch der Brennwerth der Kohlen mit der Korngröße derselben nichts zu schaffen hat. Zweifelhaft ist ferner, ob eine genügend vollständige Verbrennung in dieser Weise zu erzielen ist und ob die

<sup>1)</sup> Bergl. C. Böldner: Bericht des von der niederösterr. Handels= und Gewerbe= kammer eingesetzen Comité zur Berathung über eine in Wien zu errichtende Bersuchs= anstalt für die Erprobung des Heizwerthes von Brennmaterialien (Wien 1880). Hier wurde ein Dampftessel in Aussicht genommen.

<sup>2)</sup> In ähnlicher Weise sagt H. Bunte (Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing., Jahrg. 1882, S. 440): "Aur dadurch, daß mit der Bestimmung der Verbrennungswärme, des totalen Heizwerthes der Brennstoffe, auch deren praktische Leistung ermittelt wurde, haben diese Werthe denjenigen positiven, realen und praktischen Hintergrund, durch den sie allein ein Anrecht besigen, in der Praxis als Maßstab für die Werthbestimmung im Gebrauch und Berkehr mit Brennstoffen zu gelten. Segen einen im Calorimeter gefundenen, selbst mit aller wissenschaftlichen Genauigkeit ermittelten Heizwerth wird sich die Praxis

sonstigen Versuchssehler mit diesem jedenfalls theuren Apparate, der übrigens ansscheinend bis jetzt noch gar nicht ausgeführt wurde, thatsächlich geringer sind, als die mit dem kleinen (S. 401).

F. Schwackhöfer 1) fordert, daß bei jeder Brennwerthbestimmung 8 bis 10 g Kohle verbrannt werden können und zwar 5 bis 6 g Mineralkohle nebst 2 bis 4 g Zuckerkohle, um die Berbrennung der ersteren zu befördern.

Der untere Theil A (Fig. 279) der aus ftarkem Platin angefertigten Berbrennungskammer dient zur Aufnahme der zu untersuchenden Mineralkohle, der obere A, für die Zuderkohle. Die Rammer ist bei a und bei b zu öffnen, um die Rohle einbringen und die beiden gebogenen Siebe c und d nach erfolgter Berbrennung behufs Reinigung herausnehmen zu können. Die Siebe sind aus Platinblech hergestellt und mit einer eigenen Maschine gelocht. Die Deffnungen bes unteren Siebes c sind so klein, daß sie nur im durchfallenden Lichte deutlich erscheinen. Das obere Sieb d besitzt etwas größere Deffnungen. Die Rohre e, f und g führen Sauerstoff zu. Die Rohre f und m bestehen im oberen, aus dem Wasser herausragenden Theile aus Glas. (Das Rohr f ist in der Zeichnung um 900 verdreht. In Wirklichkeit stehen die Spiegel S und S, hinter einander, so daß ber Borgang auf ben beiden Berbrennungsherben gleichzeitig beobachtet werben kann.) An der tiefsten Stelle des Mantelgefäßes mundet wie beim Apparate des Berf. (S. 160) das Gasabsaugrohr n ein. Das Rohrende steht im Inneren des Gefäßes etwa 1 cm vor, damit das bei ber Berbrennung entstehende und im Gefäße B niedergeschlagene Wasser nicht in die Schlange gelangt. Unter bem Gefäße ift bas Rohr spiralförmig gewunden, steigt bann in geraber Richtung auf (in der Abbildung ist es der Deutlichkeit wegen etwas gebogen) und mundet in das doppelwandige Glasgefäß o, in welches das Thermometer  $T_7$  mittelft eines Rautschukstempels bicht eingepaßt ift. Die Gasabströmung steht durch ben Rautschukschlauch p mit der Flasche N und durch diese mit den Aspiratoren O und P (letterer in der Zeichnung nicht ersichtlich) in Berbindung.

Das kupferne Gefäß B ist innen platinirt, außen vernickelt. Das innere Wassergefäß C, sowie das Doppelgesäß E sind aus Kupfer hergestellt, innen und außen vernickelt; ersteres enthält das eigentliche Calorimeterwasser, während die Wasserstüllung des letzteren den Zweck hat, die durch die Isolirungsschicht D kommende Wärme aufzunehmen. Die innere Isolirungsschicht D besteht aus Eiderbunen, die äußere F aus seinen Flaumen. Ueberdies ist das Gefäß C noch mit

ftets ablehnend verhalten. Und das mit Recht, denn es fehlt das Bindeglied, welches das wissenschaftliche Ergebniß mit der Praxis verknüpft. Wird aber durch Versuche, wie an der Münchener Station gezeigt, daß von dem totalen Heizwerthe ein bestimmter, je nach Umständen wechselnder Theil verwerthet, ein anderer Theil, genau wie bei jeder anderen Feuerung, durch Aschensall, in den Rauchgasen, mit Ruß zc. verloren wird, so wohnt diesem Resultate eine Ueberzeugungskraft sür den Praktiker inne, die eine abstract wissenschaftliche Beobachtung unmöglich besigen kann." Dazu bemerkt Schwackhöfer (Zeitschr. f. anal. Chem. 1984, S. 453): "Diesen Passus hat Dr. Bunte wohl lediglich als Leiter der Münchener Station geschrieben, und ich zweisse, daß er in einer anderen Eigenschaft (ebenso wenig als irgend ein anderer un: befangener Fachmann) diese Zeilen unterschreiben würde."

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. anal. Chem. 1884, S. 453.

einer Filzlage umgeben. Die Hartgummitloge q halten die Gefäße in der richtigen Entfernung von einander. Der Holzklibel G ist rund gedreht, außen polirt und mittelst vier Laufrollen auf den beiden Schienen der Bodenplatte verschiebbar. Fig. 279.

Das obere Wassergefäß H ist gleichfalls aus vernickeltem Kupfer hergestellt und hat den Zweck, die aus C aussteigenden Wasserdünste zu verstüssigen, sowie überhaupt die nach oben ausstrahlende Wärme auszunehmen. Durch dieses Gefäß gehen Rohrstußen sür die beiden Thermometer  $T_1$  und  $T_2$ , für die Beobachtungsröhren f und m, sowie für die Führungsstangen des inneren Mischers. In dem Gefäße selbst besinden sich zwei Winkelthermometer  $T_5$  und  $T_6$ . (Im Aufrissist nur eines dieser beiden Thermometer ersichtlich und zwar ist dasselbe in die

In Wirklichkeit stehen die beiben Thermometer hinter ben Bildebene gedreht. beiden Beobachtungespiegeln S und S1.) Das Wassergefäß H ift an einem Holz= ringe mit Spangen befestigt und oben mit einer Filzplatte isolirt; nur die Unterseite ist frei. Die Korkplatte J bebeckt die Isolirschichten D und F und bas Doppelgefäß E. In ber Dectplatte K aus Hartgummi find die beiben Beobachtungsröhren f und m mittelst Kork befestigt; ferner sind Deffnungen vorhanden für die sechs Thermometer T1 bis T6 und für die Mischerstangen. Platte in sentrechter Richtung heben zu können, find an berselben zwei Seidenschnüre befestigt, welche über die Rollen s laufen und durch das Getriebe Q angezogen werben. Der Antrieb erfolgt burch eine archimebische Schraube, bamit die Platte in jeder beliebigen Sohe stehen bleibt und ein freiwilliges Berabfallen derselben niemals vorkommen kann. Die beiben senkrechten Schienen t, welche den vier Laufrollen u als Führung dienen, verhindern jede seitliche Berschiebung der Platte. Die zwei Thermometer T1 und T2 sind mittelst Kork in die Deck= platte K eingepaßt und werden nach Schluß der Berbrennung jedesmal herausgenommen. Die beiben äußeren Thermometer T3 und T4 sind in dem Schlußringe des Doppelgefäßes E und die beiden oberen Thermometer  $T_5$  und  $T_6$  in bem Gefäße H ein- für allemal befestigt. Die Lupe zum Ablesen ber Thermometer ift für die Orientirung des Auges mit zwei Bisirfaben verseben.

Die innere Mischvorrichtung L besteht aus einer ringsörmigen, mit großen Deffnungen versehenen Kupferplatte. Als Führungsstangen dienen die beiden Glasröhren v, welche oben und unten in Messingsapseln eingekittet sind. Die Führungsstange x ist aus Messingdraht hergestellt. Der Mischer wird mit Hüsse der Seidenschnur y, welche über zwei Rollen läuft, gehoben und sinkt durch sein Eigengewicht wieder zurück. Die Mischvorrichtung im äußeren Doppelgefäße besteht aus zwei wellenförmig gebogenen Kupferblechen, die an Glasröhren besestigt sind, welche letzteren mit der Hand auf und ab bewegt werden. Auf solche Art wird das Wasser im chlindersörmigen Zwischenraume von E gemischt. Um auch das zwischen den beiden Böden befindliche Wasser in Bewegung zu setzen, ist noch ein durchbrochener Flügel vorhanden, welcher an einer Glasröhre sitzt und durch Drehung derselben einen Viertelkreisbogen beschreibt.

Bu dem Calorimeter gehört noch ein Trockenthurm V mit Natronkalksüllung, eine Flasche W, um jeden der brei Zweigströme mittelst der Schräubenquetscher s nach Belieben regeln zu können (in dieser Flasche wird auch die Temperatur des zuströmenden Sauerstoffes gemessen), serner drei Waschslaschen mit concentrirter Schwefelsäure gesüllt, davon Nr. I, II und III, um die Stärke des Sauerstossessend, und Nr. IV, um die Menge der zuströmenden Lust beurtheilen zu können. Der freie Lusteintritt in das Mantelgesäß B ist nothwendig, damit in der Berbrennungskammer immer normaler Druck herrscht; schon dei geringem Druckunterschiede entsteht Rauch. Für die Abströmung dient eine Flasche N, um die geringste Rauchbildung wahrzunehmen, ferner zwei Aspiratoren O und P. Der Aspirator O dient zur Aussammlung der Hauptmenge des Gases und P zur Aussaugung eines Theiles des Gasgemisches für die Analyse; beide sind mit Wassergesüllt, auf welchem eine etwa 1 cm starke Delschicht o sich besindet. Der Wasserwerth des inneren Gefäses beträgt 291, des oberen 53 und des äußeren 615 g.

Bur Bereitung der Zuckerkohle wurde Hutmelis in nußgroße Stücke zerschlagen und in einem hessischen Tiegel bei gelinder Hitze verkohlt. Die stark aufgeblähte, kohlige Masse wurde in einem zweiten bedeckten Tiegel im Holzkohlensfeuer durch etwa zwei Stunden der Weißglühhitze ausgesetzt, nach dem Abkühlen in reiskorngroße Stücke zerkleinert und durch Absieben vom seinen Pulver befreit; letzteres wurde bei einer neuerlichen Verkohlung dem schmelzenden Zucker beisgemischt. Dieselbe enthielt:

Rohlenstoff	•		•	•			•		•	•	•	•		•	•	•	97,27
Wafferftoff .	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,78
Baffer, dem	ijo	gel	ur	ıde	n	•	•		•	•	•	•	•	•	•		1,41
Ajoe	•		•	•	•				•	•	•	•	•	•	•	•	0,54

Schwackhöfer nimmt den Sauerstoff als mit Wasserstoff chemisch gebunden an und ändert dem entsprechend die Dulong'sche Formel (vergl. S. 259) in folgender Weise:

 $(8080 \times 97,27 + 34462 \times 0,78) - (620 \times 1,41) : 100 = 8120 \mathfrak{W}. \mathfrak{E}.$ 

Die calorimetrische Bestimmung gab 7946 bis 8009, im Mittel 7982 28.-E. Bei Ausführung ber Untersuchung wird das Calorimetergefäß C mit 5200 ccm Wasser von der Lufttemperatur gefüllt. Bon der fein gepulverten Mineraltohle werden 5 bis 6 g, von der Zuderkohle 2 bis 4 g genommen, so daß die Temperaturerhöhung des Calorimeterwassers möglichst 10° beträgt, da die Ergebnisse nur bann genau ausfallen, wenn bei allen Bersuchen sowohl die Berbrennungsbauer, etwa 60 Minuten, als auch die Temperatursteigerung annähernd die gleiche ift. Nach dem Abwiegen der Mineralkohle in der Platinkammer A wird sie mit Hulfe ber Muffen im Mantelgefäße B befestigt und letteres verschraubt. Man wartet 15 bis 30 Minnten, bis das Gefäß B, welches sich burch bas Anfassen mit den Händen etwas erwärmt hat, wieder abgekühlt ist, läßt sodann die Deckplatte herab, fügt die Thermometer  $T_1$  und  $T_2$ ein, stellt bie erforberlichen Schlauchverbindungen ber und fett bie beiben Spiegel Man wartet nun so lange, bis die Temperatur stetig geworden ift, liest sodann alle sieben Thermometer ab und beginnt mit der Berbrennung. Zu diesem Enbe läßt man Sauerstoff burch bas. Rohr f in die Mitte ber Berbrennungskammer eintreten, hebt bie Berschlußkapsel mit dem Spiegel S ab, bringt burch Einfallenlassen eines kleinen glimmenden Holzkohlensplitters durch bas Rohr m die Zuderkohle in A1 zur Entzündung und setzt ben Spiegel wieder auf. Gleich baranf läßt man den großen Afpirator O in Wirksamkeit treten, verschließt die Flasche N und setzt nach einigen Minuten auch den kleinen Aspirator P in Thätigkeit. Der Wasseraussluß wird so geregelt, daß in O ungefähr 5/6 und in  $P^{-1}/_{6}$  der ganzen Gasmenge aufgesammelt wird. Die Gluth zieht sich in der Budertohlenschicht allmälig nach abwärts, verlischt oben und brennt nur unten auf bem Siebe d fort. Sobald die Gluth unten angelangt ist, erfolgt auch die Entzündung in der unteren Kammer von selbst, indem kleine glühende Buckerkohlentheilchen durch das groß gelochte Sieb d auf die Mineralkohle fallen.

Nachdem die Mineralkohle an einer Stelle glüht, verstärkt man den Sauersstoffstrom durch f und läßt auch durch das Rohr g Sauerstoff eintreten. Die

Gluth verbreitet sich alsbald über die ganze Oberfläche der Mineralkohle und die Verbrennung dieser letzteren erfolgt allmälig von oben nach unten. Gegen das Ende der Verbrennung wird die Sauerstoffzuleitung durch g abgesperrt und jene durch e dafür geöffnet.

Bei regelrechtem Gange muß die Kohle ruhig fortglimmen, ohne zu flammen; es darf keine Spur von Rauch in der Flasche N zum Borschein kommen, und muß sowohl die Mineralkohle, als auch die Zuckerkohle vollskändig ausbrennen. Selbst bei ganz richtiger Füllung und Zusammenstellung des Apparates gehört aber immer noch gewisse Uebung dazu, die Verbrennung tadellos zu Ende zu führen.

Während der Verbrennung wird nach Auslauf von je 2 Liter aus dem großen Aspirator bas Thermometer T, abgelesen und sobann ber Mischer einige Male auf und ab bewegt. Ift die Rohle auf beiden Feuerherden ausgebranm, so werben die Sauerstoffzuleitungen abgesperrt und die beiden Aspiratoren außer Thätigkeit gesetzt. Man mischt jetzt so lange, bis die beiden inneren Thermometer  $T_1$  und  $T_2$  gleiche Temperatur zeigen, wartet, bis keine Temperaturerhöhung mehr stattfindet und liest alsbann alle Thermometer (einschließlich  $T_2$ für Lufttemperatur und  $T_{10}$  für die Temperatur des Gases im großen Aspirator) ber Reihe nach ab. Dann werben die Thermometer  $T_1$  und  $T_2$  entfernt und die beiben Spiegel abgenommen. Die Dectplatte wird mittelft bes Getriebes langfam gehoben, der Holzfübel zuruckgeschoben, bas Mantelgefäß geöffnet und die Platinkammer aus einander genommen. Das Gefäß C wird mit Hulfe eines Hebers entleert, trocken ausgewischt und ist sodann zur neuerlichen Beschickung mit Wasser von der Luftiemperatur bereit. Desgleichen wird bas Mantelgefäß B innen und außen abgetrocknet, bas Schlangenrohr ausgeblasen und der Mischer, sowie die Unterseite des Gefäßes H von dem anhaftenden Conbensationswasser befreit.

Nachdem die Gasmenge in den beiden Aspiratoren abgelesen ist, wird 0 durch den Hahn a so weit mit Wasser gefüllt, daß bei  $\beta$  Del zum Borschinkommt. Das im kleinen Aspirator P befindliche Gas wird analysirt. Das absgesaugte Gas bestand durchschnittlich aus:

```
50 bis 60 Proc. Kohlensäure,
0,2 bis 0,8 " Kohlenoryd,
10 bis 15 " Sauerstoff,
30 bis 40 " Stickfoff.
```

Ein Bersuch mit 5,016 g Wilczet-Ostrauer Steinkohle und 2,75 g Zuder-kohle ergab so:

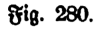
```
Baffer.
                                                      Temp.
                                              werth
                                                      zunabme
Wärmeabgabe an das innere Gefäß C....5491 	imes 10,49 = 57600,6
                   obere Gefäß H . . . . . 460 × 3,78 =
                                                                  1738,8
                     äußere Gefäß E . . . . 5115 	imes 0,20 =
                                                                  1023,0
Wärmeverlust durch Bildung von Kohlenoryd . . 2403 × 0,13 =
                                                                  312,4
                                                                   57,6
                   das abziehende Gas . . . . .
                                                                60 732,4
Durch die Zuderkohle entwicklt . . . . . . . (7982 × 2,75) = 21 950,5
Für die Mineraltohle als Rest . . . . . . . . . . . . . . . . = 38 781,9
                  38 781,9:5,016 = 7732 $\mathbb{B}.=\mathbb{G}.
```

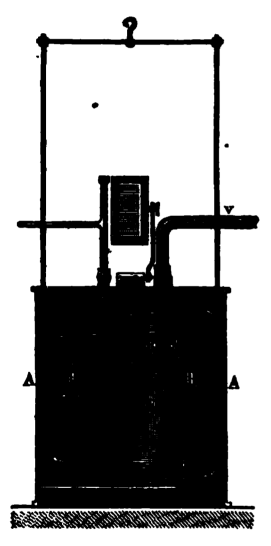
während die gewöhnliche Dulong'sche Formel nur 7295 B.E. ergiebt nach folgender Elementarzusammensetzung der Kohle:

Rohlenstoff	;	•		•		•		•			•	•	77,06
Wafferftoff													4,50
Sauerstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	٠	•	•	11,22
Stidftoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,19
Wasser .													
Asche*).	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,12
													100.00

\*) Der Schwefel, welcher zum weitaus größten Theile als FoS2 zugegen ist, wurde als Bestandtheil der Asche aufgefaßt.

Die Kohlen wurden mit dem ursprünglichen Wassergehalte verbrannt, die latente Wärme des im Calorimeter verslüssigten Wassers aber nicht mit berechnet. Da ein Theil des Wassers mit den Gasen dampfförmig entwichen ist, so gelten





die angegebenen Werthe, genau genommen, weder für flüssiges noch, was besser der Praxis entspricht, für gassörmiges Wasser als Verbrennungs-product.

Die Berbrennungsproducte werden hier nur unvollständig bestimmt, was um so bedenklicher erscheint, als so große Mengen Zuckerkohle zusgesetzt werden, deren Zusammensetzung doch kaum völlig gleichmäßig sein wird. Der scheinbare Borzug, daß etwa 5 g Kohle ziemlich vollständig verzbrannt werden, wird badurch, sowie durch die lange Bersuchsbauer, wieder mehr als ausgeglichen, da es während der 60 Minuten nicht ohne Wärzmeausgleich mit der Umgebung abgehen kann. Daß außerdem der Apparat recht theuer ist, möge nur nebendei erwähnt werden.

Gottlieb 1) verwendet zur Bestimmung des Brennwerthes von Holz eine aus dünnem Kupferblech hergestellte Verbrennungskammer a (Fig. 280) mit oberem, 9 cm weitem Messing-rand, in welchen der kupferne, ebenfalls mit

Messingrand versehene Deckel b eingeschraubt werden kann. Das Rohr d ist oben mit einer Glasplatte bedeckt, in das Rohr f wird das Rohr g eingesetzt, welches zwischen den beiden Ansätzen des dünnen Kupserrohres s durch eine Kupserplatte getrennt ist. Ueber das Rohr c wird das Kupserrohr k geschoben, welches in die 6 cm breite Platinschale ragt. Die Verbrennungskammer ruht auf einem Dreisuß in dem Kupsergesäße A, durch dessen getheilten Deckel die drei Röhren, ein Rührer und ein Thermometer gehen. Das Kupsergesäß A ist zur Isolirung mit zwei Messingchlindern umgeben.

<sup>1)</sup> Journ. praft. Chem. 28, \*385.

Die Holzprobe wird in die Platinschüssel gelegt, der Deckel aufgeschraubt, die Berbrennungskammer in das Wassergefäß A gesetzt, durch das Rohr k Sauerstoff eingeleitet und durch Rohr d ein kleines Stückhen glühender Kohle eingeworfen. Die Berbrennungsgase entweichen oben durch das Rohr f, gehen durch das Schlangenrohr s nach unten, steigen wieder nach oben und entweichen durch das Rohr gv.

Diese Gase wurden nicht untersucht, da es Gottlieb nicht gelang, die gesbildete Kohlensäure zu binden, wohl aber wurde die Elementarzusammensetung einer besonderen Probe in gewöhnlicher Weise bestimmt. Zu jeder Verbrennung wurden 1 bis 2 g lufttrockenes, geraspeltes Holz verwendet und der Wassergehalt in einer besonderen Probe durch Trocknen bei 115° bestimmt. Gottlieb meint, dieser Wassergehalt habe auf den Vrennwerth des Holzes keinen Einsluß, da ein Versuch mit lufttrockenem und wasserseiem Buchenholz, auf dieselbe Reuge Trockenstoff berechnet, dieselbe Zahl ergeben hätte.

Letztere Angabe kann nicht richtig sein, da doch für je 1 g in der Schlanges verslüssigten Wassers 610 W.-E. latente Wärme frei werden. Die von Gotte lieb angegebenen Brennwerthe für Holz) sind daher mit Vorsicht aufzunehmen. Uebrigens werden Brennwerthbestimmungen von Steinkohlen in diesem Apparate um so weniger brauchbare Zahlen liefern, als die Verbrennungsproducte nicht untersucht werden.

Scheurer=Restner verbrannte, wie bereits S. 153 erwähnt, etwa 0,4 g ber zu untersuchenden Probe in einem Gasgemische aus 60 Proc. Sauerstoff und 40 Proc. Stickstoff. Nach Beendigung des Bersuches wurde die Platinschale sammt Rohr gewagen, der rückständige Kohlenstoff an' der Luft verbrannt und durch nochmaliges Wägen die Menge des nicht verbrannten Kohlenstoffes und die der Aschensen. Diese nicht verbrannte Kohle wurde mit 8080 B.-E. in Rechnung gesetzt. Die bei der Verbrennung gebildete Kohlensäure wurde nicht bestimmt, der unverbrannt entwichene Wasserstoff mit 34 600 B.-E., das Kohlenoryd mit 2403 B.-E. in Rechnung gesetzt. Für Holztohle (welche jedoch nicht analysitt wurde, vgl. S. 386) wurden auf diese Weise solgende Werthe erhalten:

Angewendete Menge nach Abzug der Asche	Geb. Kohlenozyd	Wärmeeinheiten für 1g							
mg mg	mg	ohne Rohlenoxyd	mit Kohlenogyd						
995,3	293,0	7575	8098						
722,5	95,6	7633	8097						
<b>346,</b> 0	22,0	7890	8107						
382,0	57,0	7850	8110						
			Mittel 8103						

Ein Versuch mit Steinkohle von Ronchamp ergab folgende mittlene Zusammensetzung:

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1885, 355.

Rohlenstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	68,65
Wafferftoff													-
Sauerstoff													
Stidftoff.													
Aiche													•
Waffer .													•
							_				 		100.00

Der damit angestellte calorimetrische Bersuch lieferte:

Rohle		фe			heiten für 1 g
mg	mg	Proc.	·	brutto	aschenfrei
383	47,7	. 12,49	$\begin{cases} C = 90 \\ CO = 36 \\ H = 0 \end{cases}$	brutto 7809 .	8921
430,5	71,9	. 16,74	$\begin{cases} CO = 32, \\ H = 0. \end{cases}$	0	8898
<b>352,3</b>	51,9	. 14,74	$\begin{cases} C & = & 55, \\ CO & = & 35, \\ H & = & 0, \end{cases}$	6 8 7559 . 2	8865

Die Rohle enthielt 0,61 Proc. Waffer.

In folgender Tabelle sind die Ergebnisse der sammtlichen Bersuche zu-

	•	<b>3</b> u	ı fa m n	nenf	egun	g der	Ro		1 kg giebt D einhe	der im der: der:	
<b></b>	ertunft der Kohlen	Rohlenstoff Wasserstoff Saverstoff		Sauerstoff	Stidfuff	Ajde	Waffer	afcenfreie Rohle Kofes= ausbeute	rohe Rohle	afcenfrei	Wassergehalt der Calorimeter vers brannten Kohle
Ro	n <b>cha</b> mp	76,46	4,39	3,05	1,09	15,02		76,62	7976	9163	0,58
De	Bgl	73,10	3,75	4,87	1,00	16,19	1,09	_	7775	9117	_
De	8g(	76,23	4,06	5,91	1,00	12,80	_	75,10	7825	9081	0,66
De	8gl	68,65	3,97	4,75	1,06	20,80	0,77	79,4	7635	8946	0,61
	Duttweiler	71,25	4,10	9	,65	13,25	1,75	67,3	7685	8724	
	Altenwald	69,30	4,26	10	,40	13,50	2,54	66,79	7400	8633	_
den	Heinig	70,33	4,30	12	,01	11,57	1,79	65,01	7527	8487	_
bril	Friedrichsthal .	67,81	4,19	14	,30	12,70	1,00	62,16	7582	8457	<i>'</i> —
Saarbruden	Luisenthal	64,69	3,94	15	,52	12,28	3,57	_	7036	8215	_
<b>(b)</b>	Sulzbach	73,27	4,56	10	,09	10,46	1,63		7558	8451	
	v. d. Heydt	70,64	4,54	11	,65	10,46	2,71		7703	8462	_
2810	ınz <b>y, M</b> ontceau .	<b>66,6</b> 0	4,43	18	,72	10,28	4,97		7067	8325	
De	8gl. anthracitist .	67,04	3,61	6	,39	20,95	2,01		7123	9100	_
Cre	usot	89,38	3,46	8	,74	3,63	1,79	_	8949	9412	_
						1	ĺ	[		i	

Neuerdings hat Schenrer=Restner 1) wieder Versuche mit Kohle von Ronchamp (I.) und Ruhrkohle der Zeche Altendorf (II.) ausgeführt. Die bei 100° getrocknete Kohle hatte, frei von Asche berechnet, solgende Zusammensetzung:

										I.	II.
Rohlenstoff	•		•	•		•	•	•		89,09	89,92
Wasserstoff										•	4,11
Stickstoff.			•		•			•		1,30	1,00
Schwefel .			•	•		•	•			1,03	1,00
Sauerftoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	3,49	3,97

Die calorimetrische Bestimmung ergab bei der Verbrennung in 2 Thln. Sauerstoff und 1 Thl. Stickstoff:

	I	•	I	[.
	mg	¥¥.=E.	$\overline{mg}$	<b>2B.</b> ₌€.
Verwendete Kohlenmenge, aschenfrei	450,7		513,1	
Bom Calorimeter aufgenommen		<b>3572</b>	-	4210
Unverbrannte Kohle	30,5	<b>246</b>	17,7	143
Desgl. Wasserstoff	1,3	43	0,3	10
Desgl. Kohlenoryd	105,9	254	132,0	317
31	usammen	4115	-	4680
Berechnet auf 1 g aschenfreie Rohle		9130		9121
Rach ber Dulong'ichen Formel		8827	•	8497
Zwei weitere Versuche mit Ruhrkohle ge		9083	und	9129

Die Ronchamp-Kohle hatte 2,82 bis 18,6 Proc. Asche, die zur Elementars analyse verwendete Ruhrkohle enthielt wasserfrei im Mittel 1,58 Proc. Asche, die drei im Calorimeter verwendeten Proben ergaben 1,79, 0,79 und 1,03 Proc. Asche (vgl. S. 383).

Hieraus ergiebt sich, daß auch bei den Brennwerthbestimmungen kleine Unsgenauigkeiten unterlaufen sind, so daß die gefundenen Werthe nicht ganz zusverlässig sind. Mit den Resultaten der Münchener Heizversuchsstation (S. 382) können sie natürlich gar nicht verglichen werden, da dieses überhaupt keine Brennwerthbestimmungen kleine Brennwerthbestimmungen kleine (S. 383).

Wie bereits Seite 159 erwähnt, erzielt Verf. dadurch eine wesentlich bessere Berbrennung, daß er die Gase nach unten abziehen läßt 2). Um nun bei Stein-

<sup>2)</sup> Fischer's Jahresber. 1885, 1208. Um den Wasserwerth des Apparates zu bestimmen, wurde derselbe völlig zusammengestellt mit 1500 g Wasser von höherer oder niederer Temperatur gefüllt. Z. B. Temperatur der Luft: 14,50°, des Wassers: 20,50°, die des Calorimeters:

Leer .				•	•	•	•	14,64
Gefüllt,	nach	2	Minuten	•	•	•	•	20,09
n	77	4	<b>37</b>	•	٠	•	•	20,02
7)	77	6	77	•	•	•	•	19,97
n	ת	8	<b>77</b>		•	•	•	19,93
27	77	10	n	•	•	•	•	19,90
7)	״	12	 m	•		•	•	19,86
 77	21	14	21	•	•	•	•	19,84
n	n	16	יי	•	•	•	•	19,81

<sup>1)</sup> Compt. rend. 100, 908 u. 1298; Bull. de Mulhouse 1885, 336 u. 375.

tohlennntersuchung auch den gebilbeten Kots besser zu verbrennen, ist bas Sauerstoffzusührungsrohr a (Fig. 281) burch ein aus bunnem Platinblech gesbogenes Rohr r verlängert, welches oben einige kleine löcher e besitzt, damit auch

Fig. 281.

hier etwas Sanerftoff anstritt. Blatintiegel e ift mit einem Blatinbrahtnet u bebedt. Die bei ber Berbrennung ber Rohlenprobe entwidelten Safe fteigen fomit burch bas Blatinfteb auf, marmen ben burch Robr r jugeführten Sauerftoff bor, mifchen fich mit bem burch die fleinen Deffnungen im Robre r eintretenben Sauerftoff und werben burch bas ringförmige Blech v gezwungen, wieber burch bas liberragenbe beife Drahtnet u an ber glübenben Tiegelwand vorbei nach unten burch Deffnung i zu entweichen. Die Abfühlung im Boden e und Robr ift fo vollftanbig, bag bie Bafe mit taum 0,10 über bie Temperatur bes Ruhlmaffers burch Robr b entweichen, um in ber S. 161 angegebenen Beife untersucht au werben.

Bei Holzsohlen, Torf u. bergl. bleibt im Tiegel kein brennbarer Mücktand. Um die bei Steinkohle bleibende kohlehaltige Asche untersuchen zu können, kleidet man den unteren Theil des Ties gels mit dunnem Platinblech oder Asbests papier aus, welches nach beendeter Bersbrennung mit dem darauf befindlichen Rücktande in ein Berbrennungsrohr

geschoben wird, um im Sauerstoffstrome die brennbaren Theile in Rohlenfaure und Wasser überzuführen, welche gewichtsanalytisch bestimmt werben.

Bu berlidfichtigen ift ferner, bag ein Theil bes vorhandenen und gebilbeten

Will man den Barmeausgleich des Apparates mit der außeren Luft nicht in Rechnung ziehen, so bringt man bekanntlich die Temperatur deffelben so viel unter die der Luft, wie sie nach dem Bersuche höher ift.

Rach 6 Minuten war also der Wärmeausgleich beendet. Die Wärme nahm dann bei jeder Ablesung um 0,03° ab. Sätte dieser Wärmeverlust nicht stattgesunden, so würde die Temperatur nach 6 Minuten 20,03° betragen haben (die ersten 2 Minuten dürsen wohl nicht berechnet werden). Um somit den Apparat von 14,64 auf 19,97° zu erwärmen, wurde das Wasser von 20,60 auf 19,97 bezw. 20,03° abgestihlt. Der Wasserwerth ist demnach (0,47×1600): 5,33 = 132 W.s. Im Mittel von 5 in versichiedener Weise ausgestihrten Bersuchen ergab sich die Zahl 124. Der Wasserwerth des mit 1500 g gestüllten Apparates beträgt somit 1624 W.s.

Wassers im Kühlrohre verstüssigt wird, ein Theil aber gassörmig entweicht. Je nachdem der Brennwerth auf stüssiges oder dampssörmiges Wasser bezogen wird, müssen daher für je 1 g Wasser 610 W.-E. zugezählt oder abgezogen werden, was anscheinend bisher übersehen ist (vergl. S. 397). Nach beendeter Berbrennung giebt die Gewichtszunahme der Chlorcalciumröhren die Menge des gassörmigen Wassers. Die Verbrennungskammer wird nun, ohne vorher geöffnet zu werden, wieder mit den Chlorcalciumröhren verbunden, vorsichtig auf etwa  $60^{\circ}$  erwärmt und trockene Luft hindurch geleitet, welche den Wasserdampf zur Wägung in das Chlorcalciumrohr sührt.

Bei Ausführung des Versuches wiegt man die Absorptionsröhren mit Chlorcalcium und Natronfalt, verbindet sie in entsprechender Beise, wiegt die bei 1100 im Stickstoff getrocknete Rohle im bedeckten Tiegel ab, fest ben Tiegel nach Abnahme des Decels rasch in die trockene Berbrennungskammer A, schraubt den Deckel auf 1), fest in bas Calorimetergefäß und verbindet Rohr b mit ben Abforptionsröhren, Rohr a mit der Sauerstoffzuführung. Nun gießt man in das Calorimetergefäß 1500 g Baffer, legt die Dedel auf, fest den Rührer in Bewegung und lieft nach etwa fünf Minuten bie Temperatur ab. minutlich 1 bis 1,5 Liter trodenen Sauerstoff eintreten, wirft burch Rohr a einen glühenben, 1 bis 2 mg schweren Holzkohlensplitter ein und beobachtet unter fortwährendem Rühren die Thermometer mit dem Fernrohre. 3ft nach vier bis fünf Minuten die Berbrennung beendet, so mäßigt man den Gasstrom. Rach weiteren vier bis fünf Minuten sind die Berbrennungsproducte in die Absorptions rohre übergeführt und ift ber Barneausgleich erfolgt, so daß die Endtemperatur abgelesen werben fann. Die Absorptioneröhren werben gewogen, bas verflussigte Wasser und der Berbrennungeruckftand in angegebener Beise untersucht.

Berwendet 874 mg Rohle.

Erhalten:

Kohlenfäure 2490 mg, entspr. Rohlenstoff	679 mg
Rohlenogyd 32 "	_
Kohlenftoff im Rückstande	• •
	709 mg
Wasser, gassörmig 104 mg entspr. Wasserstoff	25,5 mg
Wasserstoff in den Gasen	0,2 "
" im Rückstande	0,5 ,
	26,2 mg

Daraus berechnet sich folgende Zusaumensetzung der Kohle, verglichen mit der Elementaranalyse:

• •						Q	cal	lorimeter	Elementaranalyse	
Rohlenstoff	•	•	•	•		•		•	81,12	80,91
Wasserstoff										3,11
Stidstoff.										0,91
Sauerftoff										7,14
Schwefel .										0,51
Alde										7,42

<sup>1)</sup> Das Sewinde wird mit einem Gemisch von geschmolzenem Paragummi und Baseline gesettet.

Die Luftiemperatur betrug 14,9°, die Temperatur des Calorimeters 12,81°, die nach 9 bis 10 Minuten erreichte Endtemperatur 16,86°. Danach ergiebt sich solgende Wärmeberechnung:

Für das verslüssigte Wasser sind abzuziehen 0,126 × 610 = 77 W. E.; es bleiben 6747 W. E. oder für 1 g Kohle 6747:0,874 = 7720 W. E. bezogen auf Wasserdampf von 15 bis 20° als Verbrennungsproduct, während die Tulong'sche Formel nur (81,12×8100 + 2,1×28800):100 = 7175 W. E. giebt. Die Dulong'sche Formel ist demnach thatsächlich unbrauchbar. Mit 1,4 Proc. Wassergehalt erhält man (7720:1,014) — (1,4×6) = 7605 W. E. Im Mittel von drei Versuchen ergaben sich so 7630 W. E.

Die Verbrennung ist somit hier zwar nicht ganz vollständig; da aber die Verbrennungsproducte völlig bestimmt werden und der Vrennwerth von Kohlensoyd und Wasserstoff genau bekannt ist, so kann die dadurch möglichenfalls veranslaßte Ungenauigkeit um so weniger in Betracht kommen, als durch Vergleich mit der Elementaranalyse jeder nennenswerthe Fehler völlig ausgeschlossen ist. Will man übrigens auch den Rest der Kohle verbrennen, so braucht man nur durch ein enges Platinrohr eine kleine Wasserstoffslamme, deren Wärmeentwickelung leicht genau bestimmt werden kann, auf die Kohle zu leiten.

Der (S. 391) erhobene Einwand, daß berartige kleine Proben oft nicht bem wirklichen Durchschnitt entsprechen 2), trifft keinesfalls zu. Bei der Elementars analyse verwendet man ja noch kleinere Mengen. Wenn man, wie hier, aus einer größeren Durchschnittsprobe, etwa 1 kg, zwei Proben von je 1 g zu den calorimetrischen Bestimmungen sowie die zur Elementaranalyse erforderlichen Proben nimmt, so hat man in der Uebereinstimmung der Ergebnisse viel mehr Sicherheit, das Richtige getroffen zu haben, als wenn man etwa 100 g zur Verbrennung verwendet, in Folge dessen aber nicht im Stande ist, die Versbrennungsproducte und Rüchtände genau zu bestimmen, so daß die Controle mit der Elementaranalyse fortfällt.

<sup>1)</sup> Die specifische Wärme des Wassers bei  $15^{\circ}$  als 1 angenommen, wegen der so sehr widersprechenden Ansichten über diese Größe vergl. S. 65. Nach den neuen Berechnungen von A. Wüllner (Annal. d. Phys. und Chem. 1880, 10, 287) ergaben die Versuche von Münchhausen für die wahre specifische Wärme des Wassers die Gleichung  $k=1+0,000425\,t$ , so daß der Temperaturcoöfficient sast um die Hälfte größer ist als früher. Für  $15^{\circ}$  würde man also 1,006 erhalten. Versächichtigt man diese Jahl, so würde statt 6577 W.= E. 6616 zu sehen sein. — 2) Vergl. auch Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing. 1885, 928.

Neuere Borschläge!). Die Vorrichtung von Berthelot?), ursprüngslich für die Verbrennung von Gasen unter Druck bestimmt, besteht wesenklich aus einem innen verplatinirten Stahlenlinder a (Fig. 282). Die im Platinkorbe e besindliche Rohlenprobe wird durch die elektrische Leitung f entzündet, nachdem durch Rohr c die ersorderliche Menge Sauerstoff eingepreßt ist. Das Platingesäß g ist von drei weiteren Gesäßen ihn umgeben. Thermometer w und Rithrer l vervollständigen die Vorrichtung in bekannter Weise.

Fig. 282.

Rur wenige Laboratorien werben im Stande sein, mit biesem Apparate zu arbeiten, namentlich weil die Dichthaltung bes Stahleplinders a jedensalls sehr schwer ift.

Nach W. Thomfon 3) steht der, die Rohlenprobe enthaltende Platintiegel a (Fig. 283) auf dem Thonuntersay BH. Die 16 cm lange und 4 cm weite Glasglode C ist bei e mit dem Sauerstoffzustihrungsrohre E verbunden. Die

<sup>1)</sup> Auf die Borrichtungen zur Bestimmung des Brennwerthes flüchtiger organischer Stoffe von J. Thomsen (Ber. d. chem. Ges. 1882, 2996 u. 3001) und Louguinine (Annal. chim. phys. 1880, 20, 558) möge berwiesen werden. — 2) Compt. rend. 91, \*188; 99, 187 u. 1097; 100, 440; Fischer's Jahresber. 1885, 354; Engineering 42, 507. — 3) Engineering 42, 507; Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, 581; Zeitschr. f. d. chem. Ind. 1887, 39.

Bündung geschieht durch einen mit chlorsaurem Kalium getränkten Faben, die Berbrennungsgase treten am Deckel H ins Wasser und werden durch die Rupferssiede n mit dem Kühlwasser des Becherglases D in möglichst innige Berührung gebracht.

Dieser Apparat ift, wenigstens zur Brennwerthbestimmung von Kohlen und Kols, völlig untauglich, ba eine vollständige Verbrennung berselben auf Fig. 283.

biese Weise nicht zu erzielen ist, die Berbrennungsgase aber nicht untersucht werben können. Einer Brennwerthbe-

ftimmung ohne Untersuchung ber Ber-

brennungsproducte fehlt aber jebe Beweistraft, fie ift baber werthlos.

Berthelot') verbrennt die Brobe im Platintiegel e (Fig. 284), welcher burch Ansas a eingeführt wird. Der Sauerstoff tritt burch Rohr b zu, die Berbrennungsgase entweichen durch bas unten angesetzte gläserne Rühlrohr e.

B. Alexejew<sup>2</sup>) ändert dieses Berfahren dahm, daß er die Kohlenprobe nicht gepulvert, sondern gekörnt in eine 4 bis 6 mm weite und 4 bis 5 cm hohe Hülfe aus Platindrahtnet füllt. Die Berbrennungsproducte werden nicht unterssucht. Da außerdem auf diese Weise eine einigermaßen zutreffende Durchsschnittsprobe der Kohle nicht zu erzielen ist, so ist das Verfahren durchaus unzuverlässig.

<sup>1)</sup> Essai de mécanique chimique 1, \*246; Engineering 42, \*507. — 2) Bertichte beutsch, chem. Gef. 1886, \*1557; Fischer's Jahresber. 1886, \*387. — 5) Berf. ift mit Bersuchen beschäftigt, ob sich überhaupt aus Glas ein brauchbarer Apparat herstellen läßt. Er wird barüber in der Zeitschr. s. d. Chem. Ind. 1887, berichten.



3. 15-1

## Wärmetönnng.

Wärmeeinheit. Als Einheit für die Berechnungen der Wärmeentwickelungen und Wärmebindungen gilt für wissenschaftliche Zwecke die Wärmemenge, welche erforderlich ist, 1 g Wasser von 0 auf 1° zu erwärmen; dieselbe wird mit cal. bezeichnet. Berthelot u. A. verwenden eine 1000 mal größere Einheit, welche mit Cal. bezeichnet wird. Ost wald dagegen empsiehlt als Wärmeeinheit (K) diesenige Wärmemenge, welche 1 g Wasser von 0 bis 100° erwärmt. Unter Berücksichtigung der specifischen Wärme des Wassers (S. 65 und 403) ist K = 100,6 cal. bezw. 100 mal so groß als die specifische Wärme des Wassers zwischen 15 und 18°.

Für technische Zwecke wählt man als Gewichtseinheit 1k Wasser und da die Brennwerthbestimmungen thatsächlich bei 15 bis  $20^{\circ}$  ausgeführt werden, so ist für vorliegenden Zweck eine technische Wärmeeinheit (w) diejenige Wärmemenge, welche erforderlich ist, 1k Wasser (bei etwa  $15^{\circ}$ ) um  $1^{\circ}$  zu erwärmen; eine Unirechnung auf die wissenschaftliche Wärmeeinheit (Wasser von 0 bis  $1^{\circ}$ ) ist wohl nie erforderlich. 100 w werden passend mit  $hw^{\circ}$ ) (Hektowärmeeinheit) bezeichnet?).

Brennwerth und Bildungswärme. Grundlegend für die weiteren Berechnungen ist der Brennwerth von Kohlenstoff und Wasserstoff.

Favre und Silbermann<sup>3</sup>) fanden mit dem, S. 152 beschriebenen, Calorimeter in fünf Versuchen für 1 k Holzkohle 8035 bis 8113, im Mittel 8086 w, dann in sechs Versuchen 8070 bis 8089, im Mittel 8080 w. Ferner für

<sup>1)</sup> Entsprechend 1 Hettoliter: 1 hl = 100 l, bezw. 1 hk = 100 k. -2) Somit 1 hw = 100 w = 1000 K = 100 Cal.; vergl. Fischer's Jahresber. 1883, 457; 3 eitscher. 5. angew. Chem. 1893, 679. -3) Ann. chim. phys. (1852) 34, 411 bis 424. -4) Specifische Wärme nach Regnault:

Holzfohle		•	•	•	٠	•		•	•	•	•	•	•	0,2415,
Retorteng	Ta	ıpţ	it	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,2036,
Graphit														
Diamant	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,1496.

Scheurer=Restner (S. 398) fand für Holzkohle 8103 w, Schwads höfer (das. S. 395) für Zuderkohle (mit 97,27 Proc. Kohlenstoff) 7946 bis 8009 w.

Berthelot und Petit<sup>1</sup>) fanden mit der calorimetrischen Bombe (S. 404) für

Favre und Scheurer geben keine Analyse der verwendeten Holzkohle; Berthelot2) gibt an, die Kohle sei bei Rothgluth mit Chlor gereinigt, frei von Wasserstoff und aschenfrei berechnet. Die von Ersteren verwandten Proben enthielten jedenfalls noch Sauerstoff und Wasserstoff, selbst die mit Chlor behandelte wird wohl nicht völlig frei davon gewesen sein. Der Brennwerth des wirklichen am orphen Kohlenstoff es ist demnach noch nicht bekannt, doch kommt der von Berthelot angegebene Werth dem wirklichen Brennwerth jedenfalls am nächsten.

In der wissenschaftlichen Thermochemie 3) wird die Verbrennungswärme des Diamant zu Grunde gelegt, bezogen auf das Atomgewicht ( $12 \times 7859 \, \omega$  =  $943 \, hw$ ), in der technischen Chemie meist die des amorphen Kohlenstoffes. Vehmen wir hiersür 8100 bezw. für  $12 \, k = 972 \, hw$  oder 8137 bezw. für  $12 \, k = 976 \, hw$ , so würden sich z. B. ergeben in hw:

I. III. III. C + 
$$O_2 = CO_2 = 943$$
 972 976  $CO + O = CO_2 = 682$  682 682  $C + O = CO^4$  = 261 290 294

Da in den Feuerungen keinesfalls Diamantkohlenstoff, wohl aber Holzkohle und Koks vorkommen, so wird man, der Wirklichkeit wohl am nächsten kommen, wenn man 8137 w bezw. 976 hw für 12 k Kohlenstoff rechnet.

Der Brennwerth des Wasserstoffes wurde, wie bereits S. 258 erwähnt, wiederholt bestimmt. Neuerdings fand Wit 5) mit der Berthelot'schen Bombe 34138 und 34184 w für 1k, Berthelot und Matignon 6) für  $H_2 = 681,5 hw$  für constantes Bolum bezw. 689,9, abgerundet 690 hw für constanten Druck, somit 34500 w für 1k Wasserstoff bezw. auf slüssiges Wasser und 29100 w bezw. auf Wasserdampf von 20°. Auch für Kohlenoryd und Methan sind die Werthe von Berthelot (S. 261) am wahrscheinlichsten.

Der Brennwerth für Benzoldampf ist nach Thomsen 7993 hw, nach Stohmann (Journ. prakt. Chem. 40, 77) 7792 hw, die Berdampfungs- wärme 88,23 hw, somit Brennwerth des Benzoldampfes 7704 hw; früher

<sup>1)</sup> Ann. chim. phys. (1890) 18, 89 bis 103. — 2) Berthelot, Praktische Anleitung zur Ausführung thermochemischer Messungen; deutsch von Siebert (Leipzig 1893) S. 84. — 8) Bergl. W. Ostwald, Chemische Energie (Leipzig 1893), S. 172. — 4) Die Wärmeentwickelung bei der Verbrennung des Kohlenstosses zu Kohlenoryd läßt sich nicht messen; sie wird aus der vollständigen Verbrennung (j. o.) durch Abzug des Brennwerthes des Kohlenoryds (682) berechnet. — 5) Compt. rend. 99, 187; 100, 440. — 6) Compt. rend. 116, 1335.

(das. 33, 256) für Benzoldampf 7875 hw, während Berthelot 7832 hw fand. Man wird daher 7860 hw rechnen können oder 7536 bezw. auf Wassers dampf von 20°.

Die Berechnung der Vorgänge in Gaserzeugern u. dergl. bezw. der Bils dungswärme werden zur besseren Uebersicht auf Atoms bezw. Moleculargewichte in Kilogrammen bezogen, somit nach S. 408 für C 976 hw eingesetzt.

Folgende Tabelle enthält eine Zusammenstellung der Brennwerthe der wichtigeren Stoffe nach Favre und Silbermann<sup>1</sup>), Stohmann<sup>2</sup>) und Berthelot<sup>3</sup>):

	Fabre	Stohm	ann	Berth	elot	
	1 k = w	1 Mol. = hw	1k = w	1 Mol. = hw	1k = w	
Methylalkohol, CH4O	5 307	1 706	5 331	· .	1	
Aethylaltohol, C2H6O	7 184	<b>3 246</b>	7 056		7 068	
Schwefeltohlenstoff, CS2 .	3 400			2 469	3 250	
Bengol, Calla	_	7 798	9 997		9 949	
Bengol, gasfrei		<b>7</b> 875	10 096		10 041	
Phenol, C6H6O	1 1		_	7 365		
Raphtalin, $C_{10}H_8$		12 336		12 439 ·	_	
Anthracen, C14H10		16 943	-	17 062		
Paraffin	_		11 140			
<b>Вафя</b>	10 <b>49</b> 6				_	
Talg (Ochs, Schaf)	_		9 500	_	_	
Rubbl	_		9 619	_		
Stearinsäure, C18 H36 O2 .	9 717	27 118	9 550			
Cellulose 4), $C_6 H_{10} O_6$	-	_	4 185	<b>6 8</b> 18	4 210	
Schwefel (zu SO2)	2 221	-	•	693	2 170	

Man erleichtert die Uebersicht aber ganz bedeutend, wenn man alle Gase nicht nach dem Gewicht, sondern nach dem Volum in Rechnung setzt. Schon vor etwa 20 Jahren zeigte Verf. 5), wie sehr manche stöchiometrische Verechsnungen durch Einführung der Zahl 22,3 6) vereinfacht werden können. Auch

 $\frac{2 \times 15,96}{1,43028} = 22,32.$ 

Bon allen Gafen und Dampfen ift daher

Mol.=Gew. in kg = 22,3 cbm,

" "g = 22,3 Liter,

 $_{n}$   $_{mg} = 22.3 \, \mathrm{ccm}$ .

<sup>1)</sup> Bergl. S. 152. — 2) Zeitschr. f. physik. Chem. 1888, 29; Journ. f. prakt. Chem. 22, 223; 31, 273; 33, 464; 40, 77 u. 128; 42, 361; 45, 305; 49, 106. — 3) Compt. rend. 90, 1240, 1449; 91, 188, 256, 737, 781; 99, 1(97; 102, 1211, 1284; Bull. soc. chim. 35, 422. — 4) Bergl. Fischer's Jahresber. 1893, 5. — 5) Ferd. Fischer, Stöchiometrie (Hannover 1875). — 6) Nach den Berechnungen von Lasch (Poggend. Ann. 3. Erg. 346) wiegt 1 Liter Sauerstoff in Berlin 1,430279 g, folglich

für die Berechnung des Brennwerthes von Dämpfen eignet sich diese Zahl vorstrefflich 1), sowie für manche thermochemische Berechnungen 2). Bei der Bersbrennung von Kohlenstoff: C + O<sub>2</sub> = CO<sub>2</sub>, z. B. geben 12 kg Kohlenstoff mit 22,3 cdm Sauerstoff 22,3 cdm Kohlensäure; dagegen bei der Kohlensorphöldung: C + O = CO geben 12 kg Kohlenstoff mit 11,15 cdm Sauersstoff 22,3 cdm Kohlenstoff, oder 1 kg Kohlenstoff mit 4,43 cdm atmosphärischer Luft 3) 5,35 cdm theoretisches Generatorgas. Beim Berbrennen von Kohlenstoff in atmosphärischer Luft muß daher die Summe von Kohlensäure und Sauerstoff 21 Proc. betragen, während sür Wasserstoff

$$2 H_2 + O_2 = 2 H_2 O$$

für je 4 kg Wasserstoff 22,3 cbm Sauerstoff verbraucht werden, um 36 kg Wasser zu bilden 4). In derselben Weise wird auch der Brennwerth der Gase auf je 1 cbm berechnet, z. B. für Kohlenoryd

$$68200:22,3=3058.$$

1 cbm Kohlenoxyd hat demnach einen Brennwerth von 3058 w. Darnach ergibt sich folgende Tabelle für den praktischen Gebrauch 5):

Soll daher z. B. berechnet werben, wie viel Zink und Schwefelsäure zu 100 cbm Wasserstoff erforderlich sind, so ergibt sich nach

```
Zn + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = ZnSO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>,

22,3:100 = 65:xk 3inf,

22,3:100 = 98:xk Schwefelsaure.
```

1) Fischer's Jahresber. 1882, 1143; 1887, 158. L. Meyer hat später (Ber. deutsch. Ges. 1889, 883) dasselbe Berfahren angewendet. — 2) Fischer's Jahresber. 1888, 458.

8) Luft enthält auf 1 cbm Sauerstoff 3,76 cbm Stickstoff

```
7,52
              2
                                11,29
              3
                                              77
                                15,05
           n 4 n
           n 5 n n
                                18,81
"
              6 <sub>n</sub>
                                22,57
                                              77
             7
                                26,33
           77
"
                                              "
                                30,10
              8
                         77
77
              9
                                33,86
```

4) Dieser Umstand ist für die Controle von Gasanalysen wichtig, wie Beri. (Fischer's Jahresber. 1887, 200) bei Besprechung der Gasanalysen des Schlessischen Dampftesselvereins (Minsen) u. a. gezeigt hat. Für eine Rohle z. B. mit

tommen bei der Verbrennung in Betracht für 1 kg 0,84 kg Kohlenstoff und 0,03 kg Wasserstoff. Für je 7 × 22,3 cbm Kohlensäure wird daher 0,75 × 22,3 cbm Sauersstoff für die Analyse verschwinden. Enthalten daher die Feuerungsgase 14 Proc. Rohlensäure, so müssen bei vollständiger Verbrennung im Mittel noch 5,5 Proc. Sauerstoff vorhanden sein. Nach dem Aufgeben frischer Kohle wird der Sauerstossigehalt verhältnismäßig geringer (4 bis 5 Proc.), nach der Entgasung aber höher (6 bis 7 Proc.) sein. Analysen, welche diesen Bedingungen nicht entsprechen, sind falsch und daher mit größerer Vorsicht (vergl. Fischer's Jahresber. 1887, 202) zu wiederholen; aus denselben Folgerungen zu ziehen, wie es z. B. Böckel (Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, 599) that, ist mindestens unvorsichtig.

5) Bergl. Fischer's Jahresber. 1882, 1143.

	Wol.≤Gew.	Wasser vi Verbrennu	on O <sup>o</sup> als ngsproduct	Wasserdampf von 200 als Berbr.=Prod.			
		1 Mol.	1 cbm	1 Mol.	1 cbm		
		hw	w	hw	w		
Benzoldampf, Ca Ha	78	7860	3 525	<b>7536</b>	33 800		
Prophlen, C3H6	42	5000	22 420	4676	20 970		
Aethylen, C2H4	28	3412	15 300	3196	14 330		
Methan, CH4	16	2135	9 580	1919	8 610		
Wasserstoff, H <sub>2</sub>	2	690	3 094	<b>582</b>	2 610		
Kohlenogyd, CO	28	682	3 058	682	3 058		

Die Bildungswärme einer Verbindung ergibt sich aus der Differenz der Verbrennungswärme derfelben und der der Elemente. So ergaben die Bombenversuche von Berthelot und Matignon für constanten Druck:

	Berbrennungs= wärme	Bildungs: wärme
	hw	hw
Wafferstoff, Ha	690	
Rohlenoryd, CO	682	<b>+ 261</b>
Methan, CH	2135	+ 187
Methan, CaH.	3723	+ 233
Acetylen, Ca Ha	3157	<u> </u>
Aethylen, C. H	3412	<b>— 146</b>
Prophlen, CaH6	4993	<b>— 94</b>
Propan, $C_8H_8$	5284	+ 305

Bei der Berechnung der Bildungswärme ist hier der Kohlenstoff als Diamant (vergl. S. 408) berechnet, daher

$$C + O_2 = CO_2 + 943 hw.$$

Wird aber Berthelot's Werth für amorphen Kohlenstoff angenommen:

$$C + O_2 = CO_2 + 976 hw$$

so ergeben sich folgende Berhältnisse:

								Be	Brennwert! rbindung	j der Elemente	Bildungs: wärme
CO.	•	•	•	•	•	•			682	976	+ 294
$CH_4$		•	•	•	•	•	•		2135	<b>2356</b>	<b>i</b> 221
$C_2H_6$		•	•	•	•	•	•	•	<b>3723</b>	4022	<b>– 299</b>
$C_3H_8$	•	•	•			•	•	•	<b>5284</b>	<b>5688</b>	+ 404
$C_2H_2$	•	•		•	•		•	•	3157	<b>2642</b>	<del>- 515</del>
$C_2H_4$	•	•	•	•		•	•	•	3412	<b>3332</b>	80
$C_3H_6$	•	•	•	•	•	•	•	•	4993	<b>499</b> 8	+ 5

Am auffallendsten ist der Unterschied beim Propylen; für die Theorie der Sasbildung sind diese Werthe aber wohl zutreffend. Jedenfalls wird bei der Bildung von Kohlenoryd, Methan und Aethan aus den Elementen Wärme frei, bei der Bildung von Acetylen und Aethylen werden dagegen erhebliche

Wärmemengen gebunden. 3. Thomsen<sup>1</sup>) fand (wenn C = 969,6 und  $H_2 = 683,6$ ):

		Berbrennungs:	Bildungswärme						
Rame	Molecul	märme	bei constantem Drucke	bei conftantem Bolumen					
		hw	hw	hw					
Methan	CH <sub>4</sub>	2135	202	196					
Aethan	$C_2H_6$	<b>373</b> 3	257	<b>24</b> 5					
Propan	$C_8H_8$	5335	308	299					
Aethylen	$C_2H_4$	3348	<b>— 42</b>	<b>— 47</b>					
Propylen	$C_8H_6$	4952	+ 8	- 4					
Acetylen	$C_2H_2$	3106	<b> 483</b>	<b>— 483</b>					
Bengol	$C_6H_6$	8058	<b>— 190</b>	<b> 201</b>					

Obige Werthe von Regnault u. A. sind jedenfalls richtiger. Daraus ergibt sich folgende Tabelle für die Vergasung des Kohlenstoffes durch Kohlenssäure und Wasser bezw. Wasserdampf:

Reaction	Wärme im Feuerraum	Brennwerth des erhaltenen Gases
$C + O_2 = CO_2$		
976	976	0
c + o = co	20.4	200
294	294	682
$C + CO_9 = 2CO$ - 976 + 588	<b> 38</b> 8	1364
$C + H_2O = CO + H_2$	- 300	1304
-582 + 294	<b>— 288</b>	1264°)
-690 + 294	<b>— 396</b>	1372°)
$C + 2H_2O = CO_2 + 2H_2$		•
-1164 $+976$	<b>— 188</b>	11 <b>64</b> <sup>2</sup> )
-1380 + 976	<b>— 404</b>	<i>1380</i> 8)

Demnach wird bei der Bergasung des Kohlenstoffes nur durch freien Sauerstoff Wärme entwickelt, während bei gebundenem Sauerstoff Wärme ge-bunden wird (s. Bergasung).

<sup>1)</sup> Ber. deutsch. chem. Ges. 1880, 1321 und 2320; Thermochemische Unterssuchungen (Leipzig 1886). — 2 Für Wasserdamps. — 8) Für flüssiges Wasser.

# Brennstoffe.

Brennstoffe im technischen Sinne nennt man alle die Stoffe, welche sich unter Licht- und Wärmeentwickelung mit dem atmosphärischen Sanerstoff verseinigen, d. h. verbrennen. Die wichtigsten sesten Vrennstoffe sind Holz, Torf, Braunkohle, Steinkohle; anhangsweise sind Stroh und Rinderdung zu erwähnen. Fette dienen fast nur als Leuchtstoffe; auch die fetten Dele, Erdöle, Theer u. dergl. slüssigen Brennstoffe dienen nur in beschränktem Maße als Heizstoffe.

## Sofj.

Holz ist der am längsten verwendete Brennstoff 1), dessen Bedeutung neuerdings in den Culturstaaten durch die Kohle wesentlich eingeschränkt ist. Ueber die Wälder Europas werden folgende Angaben gemacht 2):

	Gesammt: fläche in 1000 ha	Forftungen und Holzungen in 1000 ha	Procente der Gesammts stäche
Europäisches Rugland .	 <b>551 964</b>	200 000	36,9
Schweden	 44 282	17 569	39,7
Deutschland	 <b>54 060</b>	13 900	25,7
Defterreich	 30 002	9 777	32,5
Frantreich	 <b>52 84</b> 0	<b>9 388</b>	17,7
Ungarn	 <b>32 311</b>	9 168	28,4
Spanien	 49 724	8 <b>484</b>	17,0
Rorwegen	 31 820	7 806	24,5
Italien	 <b>29 632</b>	3 656	12,3
Rumanien	 13 140	2 000	15,2
England	 31 495	1 <b>261</b>	4,0
Serbien	 4 859	969	19,9
Griechenland	 6 <b>4</b> 69	850	13,1
Schweig	 4 139	<b>7</b> 81	18,9
Belgien	 2 496	<b>498</b>	19,6
Bortugal	 8 962	471	5,3
Holland	 3 297	230	7,0
Dänemark	 3 957	190	4,8
	955 449	286 998	30,0

<sup>1)</sup> Holz als Baumaterial vergl. A. Mayer, Chemische Technologie des Holzes als Baumaterial (Braunschweig, Friedr. Vieweg u. Sohn) 1872; M. Paulet, Traité de la Conservation des bois (Paris 1876); R. Gottgetreu, Physische und chemische Beschaffenheit der Baumaterialien (Berlin 1880); Nördlinger, Die technischen Eigenschaften der Hölzer. — 2) Fischer's Jahresber. 1888, 157.

Nach Chevandier beträgt ber jährliche Zuwachs für 1 ha Bobenfläche im Schwarzwalde (Durchforstungsholz ungerechnet) 2900 kg trodenes Sichensholz, ober 3394 kg trodenes Fichtenholz, in den Bogesen 3650 kg Buchenholz. Danach ergeben sich für Deutschland jährlich etwa 50 Mill. Tonnen Holz, wovon etwa 40 Mill. Tonnen früher ober später verbrannt werden.

Holz besteht wesentlich aus secundarem Anlemgewebe, und nur im Innern bleibt ein verschwindender Rest von Mart, aus Grundgewebe bestehend, zuruck,

in welchem noch die primären Ahlembundel gestrennt eingelagert find. Das Ahlemgewebe des Cambiums unserer Bäume besteht wesentlich aus

Fig. 286.



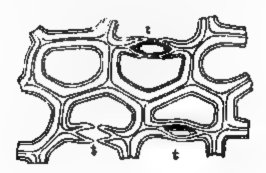


Fig. 286.

Hf

Ηp

Querichnitt, 200 fache Bergr : gellen; Hp Golgvarenchum.

Miltoftopifche Schnitte durch das Soly der Bichte (Abien portinata). A. Citerichnitt, 200 fache Bergt ; B. Taugentialichnitt, 76 fache Bergt.; S Martitrablen , G getüpfelte Solygellen; Hp holyparendom.

langgestredten prosenchymatischen Zellen, beren Längerichtung patallel ber Achse bes betreffenden Stammtheiles läuft. Dazwischen finden sich bei unseren Coniferen sehr schmale Markstrahlen, während bei den Laubhölzern breitere Strahlen vorkommen, und badurch bem Holzgewebe verschiedenen

Charakter verleihen. Noch mehr unterscheiden sich die Nadel- und Laubhölzer burch die Tüpfelzellen. Bei diesen blieben nur kleine punktförmige Stellen, Tüpfel genannt, von der Berdickung ausgeschlossen; ist die Membran fehr verdidt, so bilden diese Stellen Tupfeltanäle; die gehöften Tupfel der Radelhölzer erscheinen, von der Fläche gesehen, von einem weiten Hofe umgeben. Die Tüpfel stehen nämlich immer an berselben Stelle, wo in der Nachbarzelle ein solcher sich befindet; bei den gehöften sind nur die beiden ent= sprechenden Tüpfel nicht von der ursprünglichen Membran verschlossen, sondern haben einen offenen linsenförmigen Raum zwischen sich, so daß die Membran hier wirklich durchbrochen ist, und die Zellhöhlen mit einander in Berbindung stehen. Fig. 285 zeigt solche Zellen mit durchschnittenen gehöften, mit t bezeich= neten Tlipfeln. Bei den Coniferen besitzen nur die prosenchymatischen Holzzellen sehr schöne, treisrund ausgebildete Tüpfel, die sich auf den den Markstrahlen zugekehrten Wandungen befinden und daher sichtbar sind, wie Fig. 286 zeigt, welche das Bild eines Quer= und Tangentialschnittes von Fichte (Abies pectinata) darstellt. Die Tüpfel bei den Laubhölzern find weit unregelnickgiger von Bortommen, Gestalt und Anordnung; Fig. 287 (a. f. S.) zeigt die mitrostopischen Schnitte durch bas Holz der Buche (Fagus silvatica).

Alle Zellbilbungen, hervorgegangen aus dem protoplasmareichen Cambium, verlieren bald ihren sticktoffhaltigen Inhalt und damit ihre Fähigkeit zu wachsen, sich zu theilen und überhaupt Neubildungen zu vollziehen, und bilden in diesem Zustande das sertige Holz. Bon da bilden die Zellen nunmehr ein ausgedehntes capillares Röhrensystem, welches die Aufgabe übernimmt, das Wasser von der Burzel in die Krone des Baumes hinaufzuleiten. Die langsgestreckten, oben und unten sich spindelförmig schließenden dickwandigen, aber dennoch hohlen Zellen, sind in ihrem Durchmesser bei den meisten unserer Holzsarten so gering, daß ihr Hohlraum auf einem seinen Querschnitt weder mit bloßem Auge, noch mit der Lupe erkannt werden kann; am ehesten ist dies der Fall bei Ahorn, Erle, Weide. Die Holzzellen bei den Nadelhölzern sind im Allgemeinen deutlicher erkenndar, bei einigen werden sie einem scharfen Auge, in den meisten Fällen durch die Lupe, deutlich erkenndar. Das dem Auge sichtbare Gesüge des Holzes nennt man im gewöhnlichen Leben Holzsas er.

In der Mitte des Baumstammes steht das Mark, welches bei älteren Bänmen oft vollständig verschwindet; von diesem oder in einiger Entsernung von demselben lausen strahlenförmig nach allen Seiten des Umfanges, häusig dis in die Rinde sich sortsetzend, die Markstrahlen. Dieselben bilden auf dem Duerschnitte, der Hirnseite des Holzes, grobe oder feine schwachglänzende Linien; nach den Radien des Stammes gespaltenes Holz zeigt dagegen die Markstrahlen auf ihrer platten Seite als mehr oder weniger breite Streisen, die sich vom Mittelpunkte zur Rinde ziehen und sich durch Glanz und Färdung von der umgebenden Holzmasse unterscheiden. Die Holzarbeiter nennen des halb das den Markstrahlen nach gespaltene, durch seine Markstrahlen glänzende (spiegelnde) Holz Spiegelholz und die Markstrahlen selbst Spiegel, und die Fläche, in der sie verlausen, Spiegelfläche (Fig. 288 a. S. 417). Die Markstrahlen sind bei einigen Holzarten bis zu 30 cm hoch, bei anderen

taum sichtbar bis zu 2 mm hoch, bei einigen 1 mm breit, bei anderen unt 0,15 mm.

Das Holzgewebe, welches zwischen ben Markstrahlen sich befindet, lagert fich in treisförmigen Jahresringen um das Mark ober den Mittelpunkt bes Stammes ab, indem auf die altesten Schichten gegen außen die nächst

Meltroftvolfde Chuifte burch bas Hoff, ber Mothbucke (Bagun ollvation). Duerschill A 200fache Bergr., Cangentalichnitt B 200fache Bergr., O geicheile Dolzgeiche; n Martftrablen und zwar A' brettere, A'' schmälere; Ih Golzpurenchung Ist flante verbiete Geige., O geichelle Dolzgeiche; n Backftrablen, indach Diepal)

**S**O

Ę

jüngeren folgen und so fort bis zur Rinde, unter welcher die jüngsten Holzgewebe liegen und sich hier in ber sog. Cambiumschicht (Bast) stets von neuem bilben, so baß die Zunahme jedes Baumstammes zwischen der Rinde und dem jüngsten Holze stattsindet. Es legen sich somit alle Jahre um den Stamm neue Schichten an, und werden so viele concentrische Ringe erzeugt als

ber Baum Jahre gahlt; ba aber auch ein allmähliches Wachsen bes Baumstammes in die Söhe stattfindet, so bisdet jeder Holzeing einen gestreckten Regel, welcher von benen ber folgenden Jahre vollkommen überbeckt und eingeschlossen wird. Bei einigen Holzarten sinden sich charakteristisch längliche Marksleden, die ihre platten Seiten stets dem Kerne oder der Rinde zusehren und lediglich Markwiederholungen sind.

Die Rinde um einen Baumstamm bildet sich durch starte Berdunftung der Oberhant (Epidermis), die vielen Zellsaft zur beschlennigten Ablagerung bringt und nach und nach die sog. echte Cuticula bildet, die durch ihre in-Fig. 288.

Querfcaitt burch einen Baumftamm mit feiner Spiegelflache, feinen Martftrablen und Martfteden. (Rach Rordlunger.)

crustirenden Substanzen und ihre wachsende Dide mehr ober weniger undurchbringlich für Flüssigkeiten wird.

Der wichtigste Bestandtheil des Holzes ist ber Zellstoff ober die Tellulose, Ce H10Oo, in welchen die incrustirenden Stoffe (Lignin, Holze

zummi u. f. w.) eingelagert finb.

Nach F. Schulze 1) wird bei der Behandlung des Holzes mit Natronsauge ein Theil der Cellulofe gelöft, nach H. Tauß 2) schon beim Erhiten mit Baffer. G. Lange\*) erhitt die Holzprobe mit Kalilange; er fand an reiner Tellulose in Sichenholz 56 Broc., Buchenholz 53 Proc., Tannenholz 50 und

<sup>1)</sup> Liebig's Unn. 146, 130. — 2) Fifcher's Jahresber. 1889, 1. — 3) Jeitichr. ibpfiol. Chem. 14, 283; Fifcher's Jahresb. 1890, 1.

Gifder, Brennftoffe.

Torf 44 Proc. H. Müller<sup>1</sup>) tocht die Holzprobe mit Wasser, behandelt mit Alkohol und Benzol, um Fett, Wachs, Harz u. dergl. zu lösen, extrahirt dann mit Ammoniak Farbstoff und pectoseartige Stoffe und behandelt mit Brom, um die Cellulose rein zu gewinnen. Er fand so:

Holzarten	Wasser	Waffer= extract	Harz	Celluloje	Incrust. Stoffe	
Birken	12,48	2,65	1,14	55,52	<b>2</b> 8,21	
Buchen	12,57	2,41	0,41	45,47	39,14	
Buch\$baum	12,90	2,63	0,63	48,14	35,70	
Cbenholz	9,40	9,99	2,54	29,99	48,08	
Gichen	13,12	12,20	0,91	39,47	34,30	
Erlen	10,70	2,48	0,87	54,62	31,33	
Guajat	10,88	6,06	15,63	32,22	35,21	
<b>R</b> astanien	12,03	5,41	1,10	52,64	28,82	
Riefern	12,87	4,05	1,63	53,27	28,18	
Linden	10,10	3,56	3,93	53,09	29,32	
Mahagoni	12,39	9,91	1,02	49,07	27,61	
Pappel (Schwarz:)	12,10	2,88	1,37	62,77	20,88	
Tannen	13,87	1,26	0,97	56,99	<b>2</b> 6,91	
Teaf	11,05	3,98	3,74	43,12	38,16	
Weiden	11,66	2,65	1,23	55,72	28,74	

Th. Thom sen 2) bezeichnet den in verdünnter Ratronlauge löslichen Bestandtheil der incrustirenden Stoffe des Holzes mit Holzgummi, dessen Formel  $C_6H_{10}O_5$ ; 100 The. Holz enthielten an Holzgummi:

										P	eripherie	Mitte
Birte, alt .	•		•	•	•		•	•		•	13,9	19,7
Birte, jung .											24,9	26,4
Buche, alt .	•		•	•	•	•	•	•	•	•	8,2	15,9
Buche, jung	•	•	•	•		<i>:</i>		•	•	•	11,9	11,3
Buche, jung	•	•	•	•	•	•	•	•	•		13,8	15,9
Eiche	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	(14,4)	10,7
Ejche	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	9,7	10,7
<b>R</b> irschbaum .	•	•	•	•	•	•	•	•	٠	•	19,3	15,4
Ulme	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	8,9	12,0

Nach F. Koch 3) findet sich Holzgummi nur im Holze der Laubbäume, nicht in dem der Nadelhölzer. Dagegen fand A. Wieler 4) für Pinus silvestris:

<sup>1)</sup> Hofmann, Wiener Ausstellungsbericht S. 27. — 2) Journ. pratt. Chem. 19, 146. — 8) Fischer's Jahresb. 1887, 1. — 4) Ebend. 1886, 1056.

Bestandtheile	Rernholz Proc.	Splintholz Proc.	Ninde Proc.
Durch Wasser extrahirt	6,99	3,31	42,43
"Altohol	4,41	2,87	3,69
Metaxabinfäure	0,75	1,20	2,18
Sonstige in 0,1 proc. NaOH löslich .	2,56	2,38	1,84
Durch 1 proc. Na OH löslich	2,57	4,66	4,32
Holzgummi	10,99	16,07	6,35
Sonftige durch 10 proc. Na OH löslich.			4,72
Durch Chlorwaffer löslich	55,51	58,21	<b>2</b> 6,2 <b>4</b>
Celluloje aus bem Lignin=Rückfand ber.	22,77	23,85	7,35
Ujaje	0,78	0,37	0,77
Summe	107,33	112,82	99,89
) [	37,63	42,72	20,07
Dixecte Cellulosebestimmungen }	39,11	38,98	22,01
<u> </u>	28,01	37,5	17,43

Die genaue Rindenanalyse ergab folgende Bestandtheile:

Davon ausziehb	ar b	urð															Broc.
Petroläther .		•			•						•	•	•	•	•		4.59
Aether						•	•	•			•	•			•	•	2,79
Waffer																	
Davon wurden																	•
Gerbjäure .	-					• .		•	• .	• •	•	2,9	<b>)</b> 4	P	TO	c.	
Andere durch	Blei	iaceto	rt f	ällb	are	6	tof	te	•		• .	1,8	38	•	77		
Traubenzucker			•		•	•	•	•	• .	•	•	2,9	<del>36</del>		"		
Sacharosen															"		
Gummi															**		
Metarabinfau														•	"		2,18
Sonftige durc	<b>5</b> , 0, 1	l pro	c. 1	NaC	H	au	53	ieh	ba	ite	6	5to	ffe	(	vie	Ŀ	·
leicht Eiwei																	
Stärke																	
Durch 1 proc.				•													
Holzgummi.																	
Pararabin .			•		•	•	•		•		•	•	•	•	•	•	1,67
<b>Calciumozalat</b>																	
Eiweißtörper																	
Durch Chlorn																	
Cellulose aus																	
Afde		_			•												-
														-			05,11

Harzgehalt befördert die Brennbarkeit des Holzes; Hampel 1) fand durch Behandeln mit 90 proc. Alkohol:

<sup>1)</sup> Mittheilungen d. technol. Gewerbemuseums 1882, 87.

											Proc.
Taxus baccata L	•	•		•	•	•	•	•		•	7,514
Abies excelsa $D$ . $C$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,734
Larix europaea D. C	•	•	•	•		•	•	•	•	•	1,807
Pinus silvestris L	•	•			•		•	•	•	•	1,744
Acer Pseudoplatanus L	• •	•		•	•	•		•	•	•	1,69
Fraxinus excelsior $L$ .	•	•	•	•	•	•		•	<b>.</b>	•	1,47
Fagus silvatica $L$	•	•	•	•	•	•	•		•	•	1,44
Betula alba $L$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,167

Wesentlich ist der Wassergehalt des Holzes, welcher nach Jahreszeit und Holzart ungemein verschieden ist und den Brennwerth des Holzes entssprechend herabdrückt (vergl. S. 425). Im Frühjahr ist der Wassergehalt alls gemein höher als im Herbst und Winter, in den Aesten höher als im Stamm. Schubler und Hartig fanden folgenden Wassergehalt für frisches Holz:

	Schubler und Hartig	<b>Cartig</b>	Bet: schiedene Beobachter
	. Proc.	Proc.	Proc.
Hainbuche oder Weißbuche (Carpinus betulus) .	18,6	37	22 bis 41
Weide (Salix caprea)	26,0	42	30 , 49
Whorn (Acer Pseudo; latanus)	27,0	34	30 , 36
Esche (Fraxinus excelsior)	28,7	<b>27</b>	14 , 34
Birte (Betula alba)	30,8	47	24 , 53
Eiche (Quercus pedunculata)	35,4	35	22 , 39
Roßfastanie (Aesculus Hippocastanum)	38,2	· · · <b>48</b>	37 , 52
Buche (Fagus silvatica)	39,0	<b>39</b>	20 , 43
Riefer (Pinus silvestris)	39,7	61	15 , 64
Erle (Alnus glutinosa)	41,6	50	33 , 58
Ulme (Ulmus campestris)	44,5	34	22 , 44
Fichte (Abies excelsa)	45,2	<b>56</b>	11 , 57
Linde (Tilia europaea)	47,1	<b>52</b>	36 , 57
Larix europaea)	48,6	<b>50</b>	17 , 60
Schwarzpappel (Populus nigra)	51,8	<b>52</b>	43 , 61

Die zweite Spalte enthält die Durchschnittswerthe der Hartig'schen Bestimmungen für die einzelnen Monate, wobei aber die Hölzer nur dis gut lufttrocken gebracht waren, so daß diese Werthe thatsächlich noch 10 bis 12 Proc. zu niedrig sind; die dritte Spalte desgleichen Grenzwerth anderer Beobachter.).

Die Untersuchungen der Forstakademie zu Eberswalde<sup>2</sup>) mit dem Holz der Fichte (und zwar dem Stammtheil 1,4 bis 4 m über dem Boden) ergaben, daß zwar der Splint wasserreicher ist als der Kern, daß aber das Verhältniß zwischen dem Wassergehalte in beiden Theilen außerordentlich schwankt und einigermaßen constante Zahlen nur in der Summe des Wassergehaltes vom ganzen Stammtheil (also vom Kern und Splint) erhalten wird. Der Wasser-

<sup>1)</sup> Bergl. Kördlinger, Die technischen Eigenschaften des Holzes, S. 65. —
2) Fischer's Jahresber. 1883, 1200.

gehalt des Holzes, welcher bis zum Eintritt der Lufttrockenheit abgegeben wird, schwankt von 36 bis 44 Proc. des Gewichts bei der Fällung. Eine gesetzmäßige Folge ist nicht vorhanden, vielmehr die Reihenfolge der Monate folgende: Mai (Minimum), Juli, December, Juni, Februar, März, August, October, September, November, Januar, April (Maximum). Der Wassergehalt des lufttrodenen Holzes ist geringen Schwankungen unterworfen und geht nur von 10 Broc. auf 12 Proc. Die Monate folgen dabei in dieser Weise: October, (Minimum), Juli, August, September, Mai, März, Juni, November, Jahuar, April, Februar, December (Maximum), lassen also nur undeutlich die Sommer= monate an den Anfang, die Wintermonate an ben Schluß ber Reihe treten. Die chemische Untersuchung ergab, daß auf Grund der chemischen Zusammen= setzung ein wahrscheinliches Resultat über die etwaige größere ober geringere Dauer ber in den einzelnen Monaten gefällten Hölzer zunächst noch nicht gezogen werden konnte. Kern und Splint zeigten überall wesentliche Unterschiede und ließen die geringere Dauerhaftigkeit des letteren erklärlich finden. ausgeführten Festigkeitsversuche mit zehn Jahre lang im Freien und unter Dach aufbewahrten Holzproben ließen einen bestimmten Ginfluß der Fällzeit nicht ertennen.

Bersuche über die Wasseraufnahme von trockenem Holz wurden von Weißbach 1), Maumené?) u. A. ausgeführt. F. Schödler 3) sand, daß 1 qdc Hirnsläche Tannenholz in fünf Tagen 73 bis 129 g Wasser aufnahm, von der Sehnenfläche aus nur 11 g. Maumené fand, daß 100 Thle. trockenes Holz 9,37 bis 174,86 Thle. Wasser aufsaugen können, während das im gewöhnlichen Holze enthaltene Wasser von 4,61 bis 13,56 schwankte.

Beim Trocknen zieht sich das Holz zusammen, es schwindet. Nach Nördlinger beträgt die Größe des Schwindens beim Trocknen: I. nach der Richtung der Fasern, II. nach der Richtung des Stammhalbmessers, III. nach der Richtung sentrecht auf die Ebene der Spiegel in Procenten bei:

	I. II.	III.		I.	n. i	II.
Beigbuchen	0,21 6,82	8,00	Eschen	0,26	5,35 6	,90
Rothbuchen	0,20 5,25	7,03	Espen	0,0	3,97 9	,33
Feldahorn	0,0 2,03	2,97	Sahlweiben .	0,0	2,07 1	,90
Ulmen	0,05 3,85	4,10	Linden	0,10	5,73 7	,17
Ahorn	0,11 2,06	4,13	Föhren	0,0	2,49 2	,87
Birten	0,50 3,05	3,19	Fichten	0,0	2,08 2	,62
Eichen	0,0 2,65	4,10	Erlen	0,30	3,16 4	,15

3. A. Frey 4) verwandte mittelstarke, 75= bis 100 jährige Stämme, welche anfangs Januar 1877 gefällt wurden. Der Wald war an einem Nordwest= abhange, bei 750 bis 800 m über dem Meere gelegen. Etwa 60 cm über dem Stocke wurden Stücke von passender Länge abgesägt und hierauf sofort von jeder Holzart acht vollkommen genau gearbeitete Cubikbecimeter=Würfel heregestellt. Diese wurden gewogen, aus den acht Wägungen wurde das mittlere Gewicht von 1 chde und hieraus das specif. Grüngewicht für jede Holzart

<sup>1)</sup> Polyt. Journ. 99, 315. — 2) Compt. rend. 87, 943. — 8) Gewerbeblatt für Heffen 1879, 817. — 4) Mitth. technol. Gewerbemus. 1883, 108.

	Grün	Sommer: trocken	4 Y I WINGOUTHOUSE			D	ürr	Berkohli		
Holzart	Specif. Gew.	- Specif. Gew.	Abjo= lutes Gew. g	Specif. Gew.	d Gew.	Specif. Gew.	& Gew.	Specif. Gew.	Proc.	
Eiche Eiche	1,0745 0,8785 1,0288 0,8734 0,9166 0,9030 0,9210 0,8809 0,7633 0,8041	0,8304 0,8160 0,7828 0,7502 0,7106 0,7044 0,6398 0,6112 0,5878	858 769 756 672 626 686 674 481 573 544 483	0,804 0,771 0,747 0,678 0,635 0,696 0,637 0,515 0,607 0,529	29,1 19,6 33,5 27,6 35,5 24,6 33,1 46,1 27,3 37,3	0,766 0,746 0,700 0,662 0,595 0,642 0,604 0,463 0,560 0,510	33,2 29,1 41,7 37,7 42,6 35,3 40,3 54 84,3 43,8 47,7	0,387 0,371 0,319 0,351 0,284 0,262 0,247 0,179 0,238 0,214	76,7 77,9 82,3 80,1 81,9 76,2 81,4 86,3 77,1 81	
Ficte	0,7690 0,5266	• .	465 465	0,505 0,487	41,6 13,1	0,484 0,457	23,1	0,240 0,193	84,1 73,3	

			•	Procen	t. Sow	indung				
Holzart	An	sgetrod	net		Dürr		Bertohlt			
	Adfial	Radial	Ge: jammt	Achfial	Radial	Ge= sammt	Adfial	Radial	Ge= jammi	
Eiche	0,0	3,1	6,1	0,2	6,8	13,3	6	17	35,2	
Eiche	0,0	4,3	8,4	0,0	8,6	16,5	7	25	47,7	
Buche	0,0	4,8	8,4	0,0	7,5	14,4	6,5	22	43,1	
Riefer	0,0	3,4	6,7	0,2	6,9	13,5	9	26,5	50,8	
Ulme	0,3	3,4	7,0	0,1	<b>5,</b> 9	11,5	9	20	41,4	
Eibe	0,0	1,1	2,1	0,5	4,3	8,9	10,5	8	19,6	
Ahorn	0,0	1,7	8,4	0,0	4,5	8,9	8,5	13	30,7	
Aspe	0,4	3,8	7,8	0,3	6,1	12,1	7	15	32,8	
Lärche	0,2	3,4	6,9	0,4	5,2	10,5	8,5	10,5	26,7	
Weißtanne .	0,0	2,3	4,6	0,4	5,7	11,4	10	11	28,7	
Linde	0,0	5,7	11,1	0,1	8,8	16,9	8	25,5	48,9	
Ficte	0,0	3,1	6,1	0,3	5,7	11,3	9	10,5	27,1	

berechnet. Von diesen acht Würfeln wurden vier zur Verkohlung bestimmt, welche zugleich auch zur Erhebung der Gewichtsveränderung durch "Abtrocknen" bienten, und je zwei zum "Austrocknen" und "Ausdörren", wobei die Wahl so getroffen wurde, daß das mittlere Gewicht in jeder Gruppe möglichst genau dem allgemeinen Mittelgewichte der Holzart entsprach. Zur Feststellung des Gewichtes des Holzes im "sommertrockenen" Zustande wurden aus den halbentrindeten, an luftigen Orten nach Wagnerart liegen gebliebenen Resten ans

fangs August noch je zwei Würfel verfertigt. Es erschien die Erhebung des Gewichtes in diesem Zustande deshalb wichtig, weil filr mannigfache technische Berwendungen dieser Zustand die Regel ist. Die Abtrocknung wurde erzielt, indem .man die zur Berkohlung bestimmten Witrfel ohne jede weitere Borkehrung bis Mitte Juni auf dem Estrichboden liegen ließ. Die Schwindung in diesem Grade der Trockenheit war noch unmeßbar und konnte baber kein specifisches Gewicht, sondern nur das absolute Gewicht erhoben werden. Bustand "ansgetrocknet" wurde dadurch erreicht, daß man die betreffenden Witrfel in einem Zimmer luftig aufschichtete. Der Raum wurde bis Ende April meist geheizt und anfangs August burfte der Zustand des Holzes ziemlich dem entsprochen haben, welchen man in der Regel als eine Folge des "jahre= langen Liegens unter Dach" bezeichnet. Bur Berftellung bes Buftanbes "burr" wurden zuerst Versuche vorgenommen, das Holz chemisch trocken herzustellen. Da dies mißlang, so brachte man die Würfel anfangs Mai in den Darrraum einer Barquettenfabrik. Die Resultate bieser burch zwei Monate fortgesetzten Darrung bei allmählich steigender Temperatur, welche in den letzten 41 Tagen bis 100° betrug, wurden an Ort und Stelle durch Messungen und Wägungen festgestellt. Bur Verkohlung bediente man sich ber Apparate einer Bulverfabrit. Die Würfel wurden in eingemauerten Retorten mittels überhitzter Luft vollständig verkohlt und nach vollendetem Berkohlungs= und Abkühlungsprocesse an Ort und Stelle gemeffen und gewogen.

Der Aschengehalt des Kernholzes ist nach H. Zimmermann<sup>1</sup>) erheblich größer als der des Splints; letterer betrug 0,28 bis 1 Proc., während Kernholz bis 8,8 Proc. Asche enthielt. Nach Moser enthalten 100 Thle. trocenes Holz:

	Ajde	Schwefelfaute	Phosphor: faure	Rieselsaure	Chlor	Rali	Ratron	Ralf	Ragnefia
Roßkastanie	<b>2,</b> 8		0,59	0,02	0,04	0,55		1,43	0,15
Buche	0,5	0,01	0,03	0,03		0,09	0,02	0,31	0,06
Giche	0,5	0,01	0,03	0,01	_	0,05	0,02	0,37	0,02
Larde	0,27	0,01	0,01	0,01		0,04	0,02	0,07	0,07
Riefer	0,26	0,01	0,02	0,04	-	0,03	0,01	0,13	0,02
Birte	0,26		0,02	0,01	-	0,03	0,02	0,15	0,02
Tanne	0,24	0,01	0,01	0,02		0,04	0,02	0,12	0,01
Ficte	0,21	0,01	0,01	0,01	_	0,01	0,06	0,10	0,01

Patera<sup>2</sup>), Atermann und Särnström<sup>3</sup>) machen auf den Phosphor= säuregehalt der Holzasche aufmerksam in Rücksicht auf hüttenmännische Zwecke.

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, 426; Moser, Chem. f. Lands und Forsts wirthe (Wien 1870). — 2) Wochenschr. d. österr. Ing.s u. Arch.:Ber. 1877, 158. — 3) Jernkont. Ann. 1888, 303; Fischer's Jahresb. 1889, 2.

Thevandier<sup>1</sup>) fand bei 524 Aschenanalysen den mittleren Aschengehalt des Buchenholzes zu 1,06 Proc., des Kiefernholzes zu 1,04 Proc., des Fichtenholzes zu 1,02 Proc. Patera nimmt den Aschengehalt des Holzes zu 1 Proc., das Ausbringen der Kohle aus den verschiedenen Hölzern zu 20 Proc. an. Der Phosphorgehalt der Buchenholzasche ist im Mittel 2,97 Proc., der Tannen= und Fichtenholzasche 2,15 Proc., der Föhrenasche 3,21 Proc. und der Kiefern= holzasche 1,99 Proc. Der Phosphorgehalt beträgt demnach in 100 Thln. Kohle:

Buchenholztoble							
Tannen= und Fichtenholzkoh	le	•	•	•	•	•	0,1078 "
Föhrenkohle							
Rieferntoble	•	•	•	•	•	•	0,0995
Oftrauer Rois	•						0.024 bis 0.052.

Atermann fand nun, daß Laubhölzer vier bis fünf Mal so viel Phosphor enthalten als Nadelhölzer, unter welchen letteren wieder Tanne mehr Asche, aber kaum so viel Phosphor wie Fichte enthält. Außerdem scheint aber noch sestzustehen, daß die gleiche Holzart aus einer Gegend wenigstens doppelt so viel Phosphor enthalten kann, als dieselbe aus einer anderen Gegend; daß das Tannenholz der Winterfällung mehr Phosphor enthält als dassenige der Frühzighrs- oder Sommerfällung; daß die Borke von Fichte und Tanne 12 dis 15 mal so viel Phosphor enthält, als das Stammholz; daß die Zweige der Nadel- und Laubhölzer bedeutend mehr Phosphor enthalten als die Stämme, und daß das Außenholz von Tanne und Fichte mehrere Male mehr Phosphor enthält als das Kernholz, während die Aschengehalte gleich sind.

Dem Eisen kann demnach unter Umständen durch Holzkohle mehr Phossphor zugeführt werden als durch Koks.

Auf die älteren Elementaranalysen verschiedener Hölzer von Schödler und Petersen, Gay-Lussac und Payer sei verwiesen, da sie nach Mayer<sup>2</sup>) nicht zuverlässig sind. Chevandier erhielt im Durchschnitt für Stammholz mit Rinde und Aesten (aschenfrei) bei:

	Rohlenftoff	<b>W</b> asserftoff	Sauerstoff	Stidstoff
Riefer	. 51,76	6,12	41,36	0,76
Tanne	. 51,63	6,11	41,20	1,06
Weide	. 51,12	6,02	42,00	0,86
Birke	. 51,05	6,27	41,84	0,84
Eiche	. 50,42	5,99	42,69	0,90
Erle	. 50,38	6,26	42,54	0,82
Buche	. 49,76	6,05	43,31	0,87
Hainbuche	. 49,46	6,08	<b>4</b> 3,68	0,78

Gottlieb (vergl. S. 397) und Heint 3) fanden für bei 1150 getrock= netes Holz:

<sup>1)</sup> Compt. rend. 24, 269. — 2) A. Maher, Technologie des Holzes, S. 41. — 3) Brig, Heizfraft der Brennstoffe in Preußen (Berlin 1853), S. 378.

	Holzart	Rohlenstoff Proc.	Wasserstoff Proc.	Stickstoff Proc.	Sauerstoff Proc.	Asc.
	Eiche	50,22	5,99	0,09	43,42	0,28
9	Ejche	49,77	6,26	0,07	43,37	0,53
Tiè	Hagebuche	<b>49,4</b> 8	6,17	0,06	43,77	0,52
Gottlie	Buche, 130 jährig	49,03	6,06	0,11	44,36	0,44
<b>9</b>	, 60 ,	49,14	6,16	0,09	44,07	0,54
nac	Birte	<b>48,88</b>	6,06	0,10	44,67	0,29
nc	Tanne	50,36	5,92	0,05	43,39	0,28
(	Ficte	50,31	6,20	0,04	43,08	0,37
	Eiche	48,94	5,9 <del>4</del>		43,09	2,03
u f	Buche	46,02	5,86		46,94	1,18
Deing	Birte	<b>4</b> 8,89	6,19	-	44,93	0,99
	Riefer, alter Stamm .	49,87	6,09		43,41	0,63
nach	" junger " .	50,62	6,27	-	42,58	0,53
	Weißbuche	48,08	6,12		44,93	0,87

Eine Brennwerthbestimmung des Verf.1) von bei 110 bis 115° gestrocknetem Eichenholz ergab:

	I.	II.	III.	Mittel
Brennwerth (bezogen auf Waffer)	4740	4729	4751	. 4740
Brennwerth (bezogen auf Dampf von 200)	4421	<b>44</b> 10	4432	. 4421

Die Dulong'sche Formel (S. 259) würde nur 4146 w und (bezogen auf Wasserbampf von 20° als Verbrennung) = 3827 w ergeben, entsprechend der Elementaranalyse:

Rohlenftoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	49,84	Proc.
Wafferstoff	•	•	•	•	•			•	•			•	•	•	5,83	79
Stidstoff.																
Sauerstoff																
Ajche																• • •

Würde dieses Holz mit 30 Proc. Wasser verbrannt, so wäre der Brennwerth, bezogen auf Wasserdampf von 200, nur 2914 w; lufttrockenes Holz gibt etwa 3600 w.

Das specifische Gewicht der Hölzer im grünen und lufttrockenen Zustande ist nach Karmarsch'2) und nach Winkler für in geheizten Räumen getrocknetes Holz:

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresb. 1893, 5. — \*) K. Karmarsch, Handbuch der mechanischen Technologie (Hannover 1866), S. 630.

Name	Specif. Gewicht nach Karmarsch											
der Holzarten	In fri	ijchem (gr Zustande	-	<b>J</b> n	lufttrode Zuftande		cif. Gew Holzwin					
	Geringftes.	<b>Söchstes</b>	Mittleres	Geringftes,	Söchftes.	Mittleres	Specif. getr. Ha nach					
Ahorn	0,843	0,989	0,916	0,612	0,750	0,681	0,618					
Apfelbaum	0,960	1,137	1,048	0,674	0,798	0,733						
Birte	0,851	0,991	0,921	0,591	0,738	0,664	0,598					
Birnbaum	-	-		0,646	0,732	0,689						
Buche	0,852	1,109	0,980	0,590	0,852	0,721	0,560					
Buchsbaum	_			0,912	1,031	0,971	_					
Ceder	_		-	0,561	0,575	0,568						
Ebenholz				1,187	1,331	1,259						
Cibenholz	_	_	_	0,744	0,807	0,775						
Еіфе	0,885	1,128	1,006	0,650	0,920	0,785	0,663					
Erle	0,809	1,011	0,910	0,423	0,680	0,551	0,443					
Ejde	0,778	0,927	0,852	0,540	0,845	0,692	0,619					
Ficte (Roth-												
tanne)	0,590	0,993	0,791	0,360	0,492	0,426	0,434					
Föhre (Riefer) .	0,811	1,078	0,944	0,403	0,763	0,583	0,485					
Kirschbaum	0,827	0,928	0,877	0,577	0,717	0,647	_					
Lärche	0,671	0,924	0,797	. 0,473	0,565	0,519	0,441					
Linde	0,678	0,878	0,778	0,375	0,604	0,489	0,431					
Mahagoni	_	_	_	0,563	1,063	0,813						
Rußbaum	-		_	0,660	0,811	0,735						
Pappel	0,751	0,956	0,853	0,353	0,591	0,472	0,346					
Pflaumenbaum .	<b> </b>		_	0,754	0,872	0,813						
Podholz		-	<b>-</b>	1,263	1,342	1,302						
Roßtaftanie	0,908	0,908	0,908	0,551	0,610	0,580						
Tanne (Weiß=) .	0,841	1,004	0,922	0,452	0,746	0,599	0,493					
Ulme	0,878	0,958	0,918	0,568	0,684	0,626	0,518					
Weide	0,715	0,906	0,810	0,392	0,580	0,486	0,501					
Weißbuche	0,939	1,137	1,038	0,728	0,824	0,776	0,691					
Weißdorn	-	-	_	0,871	0,871	0,871	-					
<del>-</del>			[	· '		<i>'</i>						

Specif. Gewicht ber Hölzer nach Hartig1), grün und bei 600 getrocknet:

	<b>A</b> B	Troden					
	Grün	Grenzen	Durchschnitt				
Eiche (Q. pedunc.)	0,93 bis 1,28 0,97 , 1,10 0,70 , 1,14 0,90 , 1,12 0,92 , 1,25 0,75 , 1,00	0,69 bis 1,03 0,74 ,, 0,94 0,57 ,, 0,94 0,66 ,, 0,83 0,62 ,, 0,82 0,58 ,, 0,85	0,89 bis 0,80 fimer 0,79 bis 0,70 mittelschwer				

<sup>1)</sup> Rördlinger, Techn. Eigenschaften ber Hölzer, S. 507.

	<b>G</b> rün	Troden					
	et u u	Grenzen	Durchschnitt				
Ulme (Ulm. camp.). Thorn (A. camp.)  (A. pseudopl.)  Birte (Bet. alba)  Larix eur.)  Rostastanie (Aesc. Hipp.)  Erle (Alnus gl.)  Beide (Salix capr.)  Riefer (Pinus silv.)  Tanne (Ab. exc.)  Linde (Tilia parvifol.)  Pappel (Pop. nigra)	0,73 bis 1,18 0,87 , 1,05 0,83 , 1,04 0,80 , 1,09 0,52 , 1,00 0,76 , 1,04 0,63 , 1,01 0,73 , 0,97 0,38 , 1,03 0,40 , 1,07 0,61 , 0,87 0,73 , 1,07	0,56 bis 0,82 0,61 , 0,74 0,53 , 0,79 0,51 , 0,77 0,44 , 0,80 0,52 , 0,63 0,42 , 0,64 0,43 , 0,63 0,31 , 0,74 0,35 , 0,60 0,32 , 0,59 0,39 , 0,52	0,69 bis 0,60 ziemlich leicht  0,59 bis 0,50 leicht  0,49 bis 0,40 zehr leicht				

Die von Manmens (vergl. S. 421) gefundenen specifischen Gewichte ergaben fast dieselben Werthe, als sie das Jahrbuch des Pariser Längenbureaus enthält:

	Längenbureau	Maumené
Atazie	0,72 bis 0,82	0,7897
Mahagoni	0,56 , 0,85	0,8343
Erle	0,55 , 0,60	0 <b>,569</b> 8
Birke	0,73 , 0,81	0,6562
Buchsbaum	0,91 , 1,32	1,0550
Ceder	0,49	0,5087
Weißbuche	0,76	0,7763
Eiche	0,61 bis 1,17	0,8245
Ahorn	0,64	0,6817
Сіфе	0,70 bis 0,84	0,7751 bis 0,8423
Pappel	0,39 , 0,51	0,4709
Buche	0,66 , 0,82	0,7559
Rugbaum	0,68 , 0,92	0,6060
Ulme	0,55 , 0,76	0,6610
Platane	0,65	0,6640
Tanne	0,53 bis 0,54	0,5324

#### Nach Th. Hoh1) ist das specifische Gewicht für

Erlenholz .	•	•	•	•	•	0,553	Weißbuche O,	739
Eichenholz .	•	•	•	•	•	0,660	Birte 0,	<b>753</b>
Ahornholz.	•	•	•	•	:	0,674	Rothbuche	770
Fictenholz.	•	•	•		•	0,704	3wetidenbaum 0,	829
Rirjchbaum	•	•		•	•	0,709	Ebenholz 1,	115.

Das Gewicht von 1 cbm (Festmeter) Holz ist natürlich gleich dem specissischen Gewichte in Tonnen oder 1000 kg; ein Festmeter Erlenholz wiegt somit nach Hoh 0,553 Tonnen oder 553 kg.

<sup>1)</sup> Ber. d. naturforich. Ges. Bamberg 1877, 59.

Die Widerstände, welche sie trocken dem Zersägen entgegenstellen, wachsen nach Hoh in folgender Reihenfolge: Fichte, Erle, Kirsche, Birte, Eiche, Weiß= buche, Rothbuche, Ahorn, Zwetsche, Ebenholz; feucht dagegen: Fichte, Eiche, Erle, Birte, Weißbuche, Kirsche, Rothbuche, Zwetsche, Ahorn, Ebenholz. Die Biegungselasticität giebt folgende aufsteigende Reihe: Ebenholz, Eiche, Ahorn, Zwetsche, Kirsche, Weißbuche, Birte, Fichte, Erle, Rothbuche; die Wasseraufnahmefähigkeit: Ebenholz, Weißbuche, Zwetsche, Ahorn, Fichte, Eiche, Rothbuche, Kirsche, Birte, Erle.

Brennholz wird nach sog. Raummetern (Stère) verkauft, d. h. nach Enbit= meter Raum, welcher mit Holzscheiten ausgesetzt ist, also einschließlich der Hohl= räume; bei Stammholz rechnet man etwa 3/4 Derbgehalt. Chevandier fand in den Bogesen als Durchschnittsgewicht von einer Stère:

							R n.ü p p e L				
				(	Sto	ammholz	von jungen Stommen	von Aesten			
							kg	kg	kg		
Eiche	•	•	•	•	•	•	371	317	277		
Rothbuche	•	•		•	•	•	380	314	<b>304</b>		
Weißbuche							370	313	<b>298</b>		
Birte				•	•	•	<b>338</b>	318	<b>269</b>		
Tanne .	•	•	•	•	•	•	277	312	287		
Ficte .	•	•		•		•	<b>256</b>	283	281		

Der Derbgehalt des Holzes, d. h. die Holzmenge, welche ein Raummeter Holz enthält, ist nach den Untersuchungen deutscher forstlicher Versuchsanstalten, bearbeitet von Bauer:

Festgehalt eines Raummeters in Procenten	Minimuni	Mazimum
Nutsscheite <sup>1</sup> ), starke, Laub= und Nadelholz	<b>7</b> 8	82
Ruginüppel, starke, Nadelholz	78	77
Brennknüppel, starke, glatt, gerade, Nadelholz Nugknüppel, starke, Laubholz , schwache, Nadelholz Brennscheite, schwache, glatt, gerade, Laub= und Nadelholz , starke, knorrig, krumm, Nadelholz , schwache, knorrig, krumm, Nadelholz  Brennknüppel, starke, glatt, gerade, Laubholz .	68	72

<sup>1)</sup> Scheite sind Spaltstücke aus Stammabschnitten von mehr als 14 cm Dicke am schwächeren Ende, Knüppel sind ungespaltene Stammabschnitte von 7 bis 14 cm Dicke am schwächeren Ende, Reisig (Reisknüppel, Langreisig, Absallreisig) ist Holz von weniger als 7 cm Stärke.

Festgehalt eines Raummeters in Procenten	Minimum	Mazimum
Ruginüppel, schwache, Laubholz	63	67
Reisknüppel vom Stamme, Radelholz	<b>58</b>	62
" vom Stamme, Laubholz	} 53	<b>57</b>
Reisknüppel von Aesten, Radelholz	} 48	52
Reisknüppel von Aesten, Laubholz	} 43	47
Stodholz	42	<b>4</b> 8
Langreifig vom Stamme, Laubholz	33	<b>37</b> ·
Abfallreisig vom Stamme, Laubholz	23	27
Langreifig von Aesten in Raummetern, Laub- und Nadelholz Abfallreifig von Aesten in Raummetern, Laub- und Nadelholz	} 13	17
Rinde, alte, von Eichen, geputt und ungeputt	<b>3</b> 8	42
" alte, von Fichten und Tannen, ungeputt	15	51

## T o r f1).

Die Verwendung des Torfes zur Bereitung von Speisen und zum Erwärmen des Körpers war in Nordwestbeutschland schon zur Zeit des Plinius (Hist. natur., 16. Buch, 1) bekannt.

<sup>1)</sup> Literatur: Dau, Handbuch über den Torf (Leipzig 1823). Wiegmann, Entstehung, Bildung und Wesen des Torfes (Braunschweig 1837 und 1842). Wied, Torfbüchlein (Chemnit 1839). A. Griesebach, Bildung des Torfes in den Ems= mooren (Göttingen 1846). A. Bode, Anleitung zum Torfbetriebe in Rugland (Mitau 1846). Lesquereux (beutsch von Lengerke), Untersuchung der Torfmoore (Berlin 1847). Sendiner, Begetationsverhältniffe von Südbagern (München 1854). Türrschmidt, Torffabrikation (Berlin 1859). Bromeis, Aufbereitung und Dichtung des Torfes (Berlin 1859). Bogel, Der Torf (München 1859). W. Leo, Torfwesen (Quedlinburg 1860). A. Bogel, Prattische Anleitung zur Werthbestim= mung bon Torfgrunden (Munchen 1861). Dullo, Torfverwerthung (Berlin 1861). Senft, Humus-, Marich- und Torfbildungen (Leipzig 1862). Schenk zu Schweins berg, Rationelle Torfverwerthung (Braunichweig, Bieweg, 1862). F. Bersmann, herstellung von condensirtem Torf (hannover 1862). 28. Leo, Compression des Schlidenien, Fabritation von Pregtorf (Berlin 1864). Torfes (Prag 1864). R. Andrée, Biermood-Torf (Leipzig 1865). Sendel, Der Torf (Berlin 1873). A. Hausding, Industrielle Torfgewinnung und Torfverwerthung (Berlin 1876); Derfelbe, Torfwirthichaft Suddeutschlands (Berlin 1878). A. Jengich, Die Moore ber Proving Preußen (Königsberg 1878). 3. Matern, Fabrifmäßige Torfgewinnung (Wien 1880). E. Birnbaum und H. Birnbaum, Torfinduftrie und Moorcultur

Torf sindet sich in bauwürdigen Mengen nur in der gemäßigten Zone. In Deutschland sinden sich bauwürdige Torslager besonders in den Provinzen Hannover (die Emsmoore umfassen fast 3000 qkm)<sup>1</sup>), Schleswig-Holstein, Bommern, Brandenburg, Posen, Preußen, Westfalen, serner in Oldenburg, Bayern, Württemberg, Baden. Die Vertheilung der Torsmoore ist sehr ungleich; in Ostpreußen z. B. enthält der Kreis Heydetrug 30,6 Proc. der gesammten Obersläche an Torsmooren, andere Kreise dagegen nur 1 Proc. davon. Die Provinz Hannover hat 6600 bis 7150 qkm<sup>1</sup>) (120 bis 130 Quadratsmeilen) Tors, das Bourtanger Moor im Emsgebiet ist 1400 qkm, das Aremsbergsche 1500 qkm groß; Hannover enthält demnach ½ seiner Gesammtoberssläche an Tors. Das Großberzogthum Oldenburg hat 1200 qkm Tors.

Im stiblichen Bayern sind etwa 1100 qkm (nach Birnbaum, nach Hausding nur 600 bis 700) Torfmoore, bavon kommen z. B. auf das Dachauer 210 qkm, das Erding Freisinger 230 qkm, das Donaumoor bei Neuburg etwa 200 qkm, das Moor am Chiemsee 30 qkm. Die badischen und württembergischen Moore schätzt Hausding auf etwa 300 qkm, die österreichischen auf etwa 1400 qkm<sup>2</sup>).

Besonders reich an Torsmooren sind Irland, Schottland, Norwegen und Schweden, das westliche und östliche Rußland, Holland, das nordwestliche Frantzeich und ein Theil der Schweiz. Portugal hat ein großes, 1 m mächtiges, Torslager am Sadoslusse, welches aber wenig ausgenutzt wird. In Italien und Spanien sinden sich nur in ihren gebirgigen, nördlichen Theilen Moore, ebenso in Griechenland. Dagegen sind Nordamerika und Nordasien reich an Torsmooren.

Die Mächtigkeit der Torfmoore erreicht nicht selten 3 bis 6 m, das Moor von Allen in Irland sogar 12 m.

Ueber die Mengen des jährlich gewonnenen Torfes fehlt leider jede Angabe.

Torf bildet sich durch Zersetzung der verschiedensten Pflanzen in Gegenswart von Wasser bei mittlerer Temperatur. Einen aus Tangarten entstandenen sog. Meertorf, welchen Dau u. A. annehmen, gibt es nicht, wie besonders Früh (a. a. D.) zeigt; man kennt somit keine marine Torfbildung. Während noch Websky) als eigentliche Torfpslanze, ohne welche kein Torfmoor gebildet werde, das Torfmoos annimmt, zeigen Sendtner (s. d.), Lorenz4), Senft (s. d.), Griesebach (s. d.), Früh (a. a. D.), daß an der Torfbildung, mit

<sup>(</sup>Braunschweig 1880). I. Früh, Torf und Dopplerit (Zürich 1883). H. Stiemer, Der Torf und dessen Massenproduction (Halle 1883). Lasard, Torf, seine Bildung und Eigenschaften (Weimar 1884). v. Giese, Gewinnung und Berarbeitung des Torfes in der Eisel (Nachen 1892). Eiselen, Handbuch des Torswesens (Berlin 1802); Derselbe, Betrachtungen über Torf als Brennmaterial (Berlin 1816). J. Becksmann, Beytrag zur Geschichte der Ersindungen (Leipzig 1799), 4, S. 393. — 1) Eine Quadratmeile zu 55 akm. — 2) Hausding, Torswirthschaft Süddentschslands, 1878. v. Dechen, Die nutbaren Mineralien im Deutschen Reich (Berlin 1873). — 8) Journal f. pratt. Chem. (1864), 92, 65. — 4) Moore von Salzburg; Klora 1858.

Ausnahme von Pilzen, alle Pflanzenarten betheiligt sind. Die Torfmoose (Sphagnum, Hypnum) sind besonders wichtig, weil sie nach Griesebach gesellig leben und in hervorragendem Grade die Fähigkeit haben, große Waffermengen aufzunehmen. Durch ihre Entwicklung ist somit ein weiterer Grund gegeben für dauernde Onrchtränkung der Begetation mit Wasser, ihre wasser= haltende Thätigkeit forgt dafür, daß nicht allein die weitere Entwickelung der Pflanzendede stets bei reichlichem Wasservorrath stattfindet, sondern daß auch die abgestorbenen Pflanzen unter Baffer, somit bei Luftabschluß, der Zersetzung anheimfallen. Diese Moosvegetation beginnt rings am Ufer des stagnirenden Baffers, sie behnt sich aber balb über das ganze Wasser aus, namentlich wenn daffelbe so seicht ist, daß die Wurzeln der Moospflanzen den Grund erreichen Im Berbst stirbt die Begetation ab, sie sinkt im Wasser unter und verfällt hier den Zersetzungsprocessen, durch die der Torf gebildet wird. Frühjahr bilbet sich eine neue Moosbecke, die im Berbst wieder unterfinkt. In dieser Weise wird allmählich das ganze stagnirende Wasser mit der entstehenden Torfschicht angefüllt.

Birnbaum (f. d.) führt als wichtig für die Torfbildung an: die gemeine und die Moorhaide (Calluna vulgaris und Erica tetralix), die Rasen- und Bollgräser (Eriophorum, namentlich vaginatum), die Riebgräser (Carex limosa, teretiuscula, ampullacea, vesicaria, pulicaris, paradoxa u. a.), Binsen Scirpus silvaticus, setaceus, caespitosus), Simfen (Juncus conglomeratus, silvaticus, filiformis u. a.), das gemeine Borstengras (Nardus stricta), auf den Hochgebirgen auch die Zwergkiefer (Pinus pumilio und mughus), das Schilfrohr (Typha latifolia und angustifolia), Ralmus (Acorus calamus), die Wassersilien (Iris pseudacorus), die Wassergräser (Poa aquatica und calamagrostis), den Froschlöffel (Alisma), den Igelkolben (Sparganium), das Pfeilfraut (Sagittaria), die Minze (Mentha aquatica), die Sumpfdistel (Carduus palustris und crispus), Schachtelhalm (Equisetum palustre), Beiberich (Epilobium palustre), die Beiben (Salix aurita und repens). Manche Pflanzen, befonders die Bacciniumarten, überziehen den Boden so dicht, daß hierdurch die Berdunstung erschwert wird; sie wirken torfbildend, indem ste unten absterben und oben weiter wachsen. Durch die bichten Massen dieser verschiedenen Pflanzen wird das Wasser über seinen ursprünglichen Stand gehoben; auch über diesem vermögen die Moosvegetationen sich zu entwickeln, es wird eine Erhöhung des Moores über ben ursprünglichen Wasserstand eintreten. Im Pangerfilz bei Rosenheim ist die Mitte 5 bis 7 m, im Mauererfilz sogar 8 m höher als das Ufer des ursprünglich mit Wasser gefüllten Beckens. Hebung, die Bildung von Hochmooren, hört erst auf, wenn die Schwerkraft ber capillaren Auffaugung bes Wassers durch die Moose das Gleichgewicht halt. Sobald in der angedeuteten Weise ber ganze Behälter mit den schwammigen wasserburchtränkten Moosmassen angefüllt ift, dienen diese auch anderen Snmpf= pflanzen als Unterlage.

Das Wesen der Vertorfung ist noch unvollständig bekannt. Wieg= mann, Senft u. A. versuchten aus verschiedenen Pflanzen in kleinem Maßstabe Torf zu gewinnen; Früh (a. a. D., S. 25) gelangt aber zu dem Schluß, baß badurch keine Torfstoffe erhalten werden. Websky, Bohl<sup>1</sup>), Birn = baum (a. a. D.) u. A. suchten die Borgänge der Torsbildung durch Aschen = analysen zu erforschen; da aber das Wasser einestheils bei der Torsbildung lössliche Stoffe (Alkalien) fortsührt, andererseits die mannigsaltigsten Stoffe im Torf ablagert, so ist auch hiermit wenig gewonnen. Wiegmann untersuchte Torfe verschiedenen Alters; eine entsprechende Zusammenstellung von Websky<sup>2</sup>) zeigt folgende Tabelle:

Nr.	Fundort	Analytiker	C	Н	0	N	Ajche
	0						0,090
1	Grunewald	Websty	49,88	6,54	42,42	1,16	3,72
2	Moor von Reichswald .	Walz	49,63	6,01	44	,36	3,50
3	Grunewalb	Websty	50,33	5,99	42,63	1,05	2,85
4	Harz	Websty	50,86	5,≍0	42,57	0,77	0,57
5	havelniederung	3afel	53,31	5,31	41	<b>,3</b> 8	5,51
6	Unbekannt	Soubeiran	53,50	5,40	38,70	2,40	unbet.
7	Sabelniederung	Batel	53,51	5,90	40	,59	5,33
8	Reulaugen	W. Bär	55,81	5,91	<b>3</b> 8	<b>,8</b> 8	9,37
9	Flotow	<b>28. Bär</b>	56,80	4,73	<b>3</b> 8	,57	11,17
10	havelniederung	Jätel	<b>56,43</b>	5,32	38,25		8,13
11	Moor bei Hamburg	Bätel	57,12	5,32	<b>37,61</b>		1,89
12	Buchfeld	W. Bär	57,18	5,20	32,58		9,87
13	Moor bei Reichswald .	Walz	<b>5</b> 8, <b>6</b> 9	7,04	<b>3</b> 5,32	1,79	2,04
14	Holland	Mulder	59,27	5,41	35	,32	unbet.
15	Friesland	Mulder	59,42	5,87	34	<b>,71</b>	unbet.
16	Linum	Jätel	<b>59,43</b>	5,26	35	,31	8 <b>,36</b>
17	Linum	Websty	59,47	6,52	<b>31,51</b>	2,51	18,53
18	Linum	<b>23.</b> Bär	59,48	5,36	<b>3</b> 5,	.16	9,74
19	Moor bei Hundsmühl .	Websty	59,70	5,70	33,04	1,56	2,92
20	Linum	Bebsty	59,71	5,27	<b>32,07</b>	2,59	12,56
21	Princetown	Baug	60,00	6,00	<b>3</b> 3,	80	10,00
22	Unbekannt	F. Baur	60,02	5,99	31,51	2,56	10,29
23	Linum	W. Bär	<b>60,39</b>	5,09	<b>34</b> ,	52	8,92
24	Boulcaire	Regnault	60,40	5,96	33,	64	5,58
25	Friesland	Mulder	60,41	5,57	34,	02	unbet.
<b>26</b>	Long	Regnault	60,89	6,21	32	.90	4,61
27	Champ de Feu	Regnault	61,65	6,45	32	50	5,55
<b>2</b> 8	Harz	Websty	62,54	6,81	29,24	1,41	1,09
29	Moor von Reichswald .	928 alz	63,86	6,48	27,96	1,70	2,70

- Nr. 1. Sphagnum, im Sommer dem Grunewalder Moor bei Berlin entsnommen.
  - " 2. Aeußerst leichter Torf, keine Spur von Zersetzung zeigend, filzartiges Gewebe von Sphagnum.

<sup>1)</sup> Ann. d. Chem. 109, 185. — 2) Journ. f. pratt. Chem. 92, 65.

- Nr. 3. Erste Lage von Torf unter der lebenden Begetationsbecke des Grunewalder Moors.
  - " 4. Leichter Torf vom Harz, 800 m hoch über ber Nordsee gestochen. Besteht fast nur aus Sphagnum.
    - 5. Leichter nur aus Pflanzenresten bestehender Torf.
    - 6. Lockerer rothbrauner Torf.
  - , 10. Brauner schwerer Torf.
  - " 13. Ziemlich leichter Torf.

77

77

- " 17. Ziemlich leichter Torf aus dem Linumer Torfstich. Er bildet eine dunkel rothbraune Masse, die unter dem guten schwarzen Torf liegt.
- " 19. Torf aus den Hochmooren Oldenburgs, schwarz, fest und hart. Ents hält noch Spuren von Sphagnum, aber auch von Calluna vulgaris.
- " 20. Schwarzer Torf aus dem Linumer Moor. Beste Sorte dieses Lagers.
- " 23, 24, 25. Schwerer alter Torf.
- " 26. Schwerer schwarzer Torf mit einigen Pflanzenresten.
- " 27. Weniger zersetzter Torf mit wenigen Pflanzenresten.
- " 28. Brauner schwerer Torf, bester Torf des Oberharzes; die geringen Spuren von Pflanzenresten zeigen doch noch die Abstammung von Sphagnum.
- " 29. Sehr dichter schwerer Torf.

Danach beginnt die Zersetzung der Pflanzen, sobald sie von Wasser bedeckt Aus der Zunahme des Kohlenstoffes und Abnahme des Wasserstoff= gehaltes ist zu entnehmen, daß anfangs Methan und Wasser abgeschieben werden 1); später wird auch Kohlensäure entwickelt. Nach Websty enthielt Gas unter einer Sphagnumbede 2,97 Proc. Kohlensäure, 43,36 Proc. Methan und 53,67 Proc. Stickstoff. Nach Früh (a. a. D., S. 28) sind die wichtigsten den Torf charakterisirenden Umwandlungsproducte der Pflanzentheile die Ulmin= fäure2) und bas Ulmin, Huminfäure und Humin, sowie Salze biefer Beachtenswerth ist, daß die Humussäuren, einmal getrocknet, sehr Säuren 3). schwierig in Wasser löslich sind; schon Wiegmann schreibt: "Die Humusfäure, einmal wirklich getrocknet, ist nur fehr schwer wieder in Wasser auflöslich" (S. 17). Diefe Eigenschaft ift allen geubten Torfstechern bekannt. Sie wissen, daß ein heftiger Regen die frisch abgelegten Torfziegel auswäscht und murbe macht, daß hingegen einige Tage warmer Witterung eine Rinde erzeugen (Lorenz hält sie für einen "Harzbeschlag", Flora 1858), welche den Torf zusammenhält und vor Auslaugung schütt.

Mulber4), welcher die humusartigen Stoffe zuerst studirt hat, lehrt schon, wie leicht Ulmin= und Huminsäure mit Alkalien zu in Wasser löslichen

<sup>1)</sup> Bergl. Ber. d. deutsch. chem. Ges. 8, 634. — 2) Ulminsäure wurde schon 1786 von Achard aus Torf hergestellt. — 8) Dazu kommen die von Berzelius und Mulder beschriebenen Quellsäure und Quellsatsäure als gewöhnlich in den Torfmooren auftretende Substanzen, welche mit gelber Farbe in Wasser löslich sind, und als Oxydationsprodukte jener beiden Säuren betrachtet werden, den Torf als solchen aber nicht weiter beeinstussen. — 4) Ann. d. Chem. 1840; Journ. f. prakt. Chem. (1839) 17, 144).

Salzen sich verbinden, daß hingegen die entsprechenden Salze der Erdalkali= metalle und Metalle schwer löslich sind. Mulder und Senft haben ferner gezeigt, wie die ulmin= und huminsauren Alkalien gelöfte Ralk=, Magnesia=, Eisen-, Mangansalze, ja selbst Silicate zersetzen und in die bezüglichen unlöslichen ober schwer löslichen Ulmiate und Humate verwandeln. Wiegmann fand schon, daß die Humussäuren zum Theil an Metallbasen gebunden seien, und Websky tam durch seine Analysen des Torfes zu der Ansicht, daß bei dem Torf, wo Kalt den Hauptbestandtheil der Asche bildet, sich dieser (falls er nicht als Gyps vorhanden) mit einem organischen Bestandtheil des Torfes (Huminfäure) chemisch verbinde. Diese Thatsachen erklären: Die geringe Menge Alkalien, welche von sämmtlichen Analytikern in den Torfaschen, gleichviel ob Hochmoors oder Rasenmoortorf, gefunden wurde; ferner die verhältnißmäßig größere Menge Alfalisalze, das Bier= bis Fünffache, im Rückftand des einge= bampften Torfwassers (Senbiner), sowie die allen Torfstechern geläufige Erscheinung, daß die Gesteine des Untergrundes sehr murbe, ja häufig schneidbar geworben sind, in Folge ihrer chemischen Zersetzung durch die eindringenden humussauren Alkalien. Nach Conrab und Gutzeit1) schwankt die Zusammensetzung der Huminstoffe, welche sich neben noch unveränderter Holzfaser im Torf und in der Braunkohle u. s. w. finden, zwischen 62,3 bis 66,5 Proc. Kohlenstoff und 3,7 bis 4,6 Proc. Wasserstoff.

Die Cellulose ulmisicirt sehr vollkommen und um so leichter, je jünger und saftreicher die betreffenden Zellen sind; ligninhaltige Stoffe vertorfen schwierig. Das Zellgewebe der Laubmoose vertorft langsam, sie gehören aber zu den besten Torsbildnern. Sphagneen können vollskändig und homogen verstorsen. Harze und wachsartige Stoffe bleiben unverändert. Die Gerbstoffe verwandeln sich vollkommen in Humusstoffe. Bitumen ist im Tors nicht vorshanden. Holztheerartige Stoffe (Senft, S. 126) ergeben sich aus dem frischen Tors bei blosem Erwärmen nicht, sondern erst bei einer Temperatur, wo er sich zu zersesen beginnt: sie sind also nicht vorgebildet.

Durch Destillation des Torfes aus dem Aven-Thale (Finistère) mit überhistem Wasserdampse im lustverdünnten Raume hat E. Durin<sup>3</sup>) eine weiße,
parafsinartige Masse gewonnen, welche die Reactionen von Fettsäuren zeigte.
Eine ähnliche Masse wird durch Ansziehen von Torf bildenden Moosen mit Aether erhalten; sie bildet sich daher nicht erst bei der Umwandlung der Torfmoose zu Torf; Durin gibt ihr die Formel C<sub>47</sub> H<sub>94</sub> O<sub>2</sub>. Nach Guignet<sup>3</sup>) entzieht Benzol dem Torf der Somme in geringer Menge eine wachsartige Substanz. De Molon beobachtete, daß die Torfe der Bretagne an Benzol und ähnliche Lösungsmittel eine braune harzige Substanz in größerer Menge abgeben. Dieser Torf liesert bei der Destillation im Leeren Raum mit überhitztem Damps eine erhebliche Menge von Parafsin. Wit 90 grädigem Altohol gibt der Torf der Somme eine hellgrüne Lösung, welche nach dem Erkalten eine erhebliche Menge von Pflanzenwachs abscheidet, gleich

<sup>1)</sup> Ber. d. deutsch. chem. Ses. 1886, 2844. — 2) Compt. rend. 96, 652. — 3) Compt. rend. 91, 888; Annal. industr. 1880, 757.

dem, wie man es in den Blättern findet. Die grüne Substanz zeigt die Eigenschaften des Chlorophylls.

Der Stickstoffgehalt des Torfes wird in der Regel von dem Stickftoffgehalt der betreffenden Pflanzentheile herrühren, der im Bergleich mit andern Pflanzen nicht über 1 Proc. betragen wird, wahrscheinlich aber durch den der thierischen Einschlüsse vermehrt werden (mit Schwefel!). Diese sind nicht so felten wie Senft meint, und bisweilen in erheblichen Mengen vorhanden in Hoche und Rasenmoortorf. Sie bestehen dann hauptsächlich aus Chitinsteletten von Milben, Larven, Mücken u. bergl., Schalen von kleinen Krustern. Nach Hitthausen1) ist die Anhäufung von Sticktoff in manchen Torfen als eine Folge der Absorption von Ammoniak durch humin= faure ober ähnliche Salze, wobei ersteres chemisch gebunden wird, anzusehen. Der Umstand, daß aus Torf ober ähnlichen Massen bei ber Behandlung nach gewiffen Methoden, die man gewöhnlich zur Gewinnung und Bestimmung von Ammoniat einschlägt, bavon nur geringe Mengen erhalten werben, beweist nichts gegen biese Annahme, sondern spricht nur dafür, daß die ursprünglich gebildeten Ammoniaksalze als solche nicht bestehen bleiben, vielmehr bei Fortbauer bes Zersetzungsprocesses in ben Kreis ber Zersetzung mit hineingezogen werden und unter Abscheidung vielleicht von wenig Kohlensäure, ober von Sumpfgas, die sticktoffreichen unlöslichen Humusstoffe als Restproducte, in denen Ammoniak als solches nicht mehr existirt, hinterlassen. Dagegen meint M. v. Sivers2), der Stickstoff des Torfes stamme lediglich von dem Stickstoff der bezüglichen Pflanzen, da bei der Bertorfung wesentlich die stickstofffreien organischen Stoffe zerstört würden. A. Pagel3) findet, daß Torf keinen atmosphärischen Sticksoff aufnimmt, aber sehr begierig Sauerstoff, unter Entwicklung von Kohlenfäure. Ferner bilben sich bei Luftabschluß in der Moorsubstanz durch Reduction von schwefelsauren Salzen Schwefelverbindungen, die zum Theil als Schwefelwasserstoff, zum Theil als Schwefelmetalle auftreten.

Man unterscheidet: Wiesen- und Hochmoore.

1. Die Biesen=, Gras=, Grünlands= ober Nieberungsmoore sinden sich nach Birnbaum stets in der Rähe von Gewässern; sie folgen dem Lause der Flüsse, erzeugen auf ihrer Oberfläche eine Menge saurer Gräser und bilden nasse, saure Wiesenländereien. Hat ihr Boden keinen torfartigen Zu= sammenhang, so bezeichnet man solche Grundstücke als Bruch. Die Bildung derselben erfolgt meist von den Usern der Gewässer aus, doch gibt es auch Landseen, in denen sich der Torf von der Mitte aus erzeugte. Ländereien, die so niedrig liegen, daß sie während des Winters und Herbstes vollständig unter Wasser stehen und auch im Sommer sich sumpsig halten, eignen sich ebenfalls sür diese Art der Torfbildung. Die Niederungsmoore erreichen in Norddeutschstand eine Tiefe von 2 dis 3 m, in Süddayern nach Sendtner sogar eine Tiefe bis zu 10 m. Die Torfmasse ist tief schwarz, getrocknet sällt sie leicht aus einander; in der Heizkraft steht dieser Torf dem auf Hochmooren gewonnenen

<sup>1)</sup> Biedermann's Centralbl. 1878, 95. — 2) Landw. Bersuchsst. 24, 183. — 3) Landw. Jahrb. 6, Supplementheft S. 351.

nach, da ihm die wachs und harzartigen Beimengungen des letzteren fehlen. Der weiße Ueberzug, der sich zuweilen auf den von ihnen gewonnenen Torfstücken zeigt, rührt gewöhnlich von kohlensaurem Kalk her, der mit dem Wasser in sie gelangte. Der Untergrund dieser Moore liegt in und unter der Höhe des Sommerwasserspiegels.

2. Die Hochmoore sind bedeckt mit Haidefräutern (Calluna, Erica, Andromeda und Vaccinium), bei ihnen tritt das Sumpfmoos Sphagnum in großer Menge auf. Außerdem zeigt sich auf ihnen die Riefer, namentlich die Zwergkiefer (vergl. S. 432). Ihr Untergrund liegt über dem Sommerwasserspiegel; in der Mitte sind sie höher als an den Rändern. Meist ist die Torf= masse dicht unter der Pflanzendecke gelblich; man kann in ihr ganz deutlich die Structur der Pflanzenreste erkennen; bei 1,25 bis 1,75 m Tiefe ist sie roth= braun, von da an bis zum Untergrunde nimmt die Tiefe der Färbung zu, der ganz untere ist pechschwarz, fest und vollständig amorph, doch sindet man auch, daß unmittelbar auf der Unterlage und dem amorphen Torf noch Moostorf sich befindet, der von gelblicher Farbe ist und in dem man noch deutlich die Ueberreste von Moos erkennt; zuweilen sinden sich auch Moostorfschichten zwischen schwarzem Torf. Diese Erscheinung hat darin ihren Grund, daß das Moos sich sehr schwer zersetzt und daß die Moosvegetation im Laufe der Torfbildungs= periode je nach den Feuchtigkeitsverhältnissen zu verschiedenen Zeiten üppiger ober dürftiger fortkam, in welchem letteren Falle bann die Haidekräuter und andere Gewächse an beren Stelle traten.

Auf diese Weise entstanden auch die sog. Mischlingsmoore, die theils aus Grünlandsmooren, theils aus Hochmooren bestehen. So führt Sendtner an, daß in den süddagerischen Mooren auf Wiesenmooren sich Inseln von Hochmooren und umgekehrt vorfinden.

In Rucksicht auf die Pflanzenart, welche vorwiegend bei der Bildung des Torfes wirkte, unterscheidet man: Moose, Haide, Schilfe, Grase, Holze Torf; je nach dem Grade seiner Zersetung und nach der Tiefe der Schichten, aus denen er stammt, bezeichnet man ihn als amorphen Torf, Specke oder Pechtorf, wenn in den unteren Schichten des Lagers die Zerssetung der Pflanzen dis zur Vernichtung der Structur vorgeschritten ist, so daß die Schnittsläche des Torfes glänzend erscheint; als Fasertorf, Rasens oder Moostorf, wenn die Structur der Pflanzenreste in ihm noch deutlich erkenndar ist; er besteht dann in seiner ganzen Masse aus einem lockeren, silzertigen Gewebe von hellerer Farbe, dessen specifisches Gewicht leichter ist als das des Pechtorses; Torf von solcher Beschaffenheit sindet sich namentlich in den oberen Schichten des Lagers.

Die Moosbrüche in der Provinz Preußen sind den bayerischen Moos= brüchen oder Filzen ähnlich; die Torfmasse ist sehr wasserhaltig, oft breiartig.

Pulvermoore bestehen aus einer vollständig ausgetrockneten, pulverigen, structurlosen Moormasse.

Nach J. Früh (a. a. D., S. 4) kann auf kalkigem Untergrund oder kalkhaltigem Wasser keine Sphagnumvegetation, mithin kein eigentliches Hochmoor entstehen. Er unterscheidet:

١

Hochmoor: 1. In Seen und Teichen mit kalkfreiem Wasser. Die Bildung eines Sphagnetums beginnt am Rande und schreitet nach innen fort, um eine schwimmende Decke zu bilden, auf der sich Algen, Droseraceen, Baccineen, vielleicht auch Eriophorum vaginatum ansiedeln, das Gewicht vermehren und die Pflanzendecke zum Sinken bringen, die bald wieder durch eine neue ersett wird. In der schweizerisch-schwäbisch-baherischen Hochebene und den präalpinen Gebieten ist diese Art der Hochmoorbildung hauptsächlich durch Sphag. cuspidatum Ehrh. vermittelt und von untergeordneter Bedeutung. In den größeren Wasserbecken der norddeutschen Seenplatten scheint sie ziemlich häusig aufzutreten.

2. Auf kalkfreiem Untergrunde, der von weichem Wasser berieselt wird. (Hierher gehören zum Theil die Haidemoore Griesebach's, begründet durch Erica tetralix und Calluna vulgaris, in deren Schatten jedoch die Sphagneen sich ebenso gut ansiedeln als sie es in den Voralpen thun, sobald eine humusartige Unterlage geschaffen worden.) Der Untergrund muß also Thon sein oder Sand, welcher wie in Nordbeutschland mittels settem, thonigem Schlamm (Knick) wasserdicht gemacht wurde.

Wiesenmoor oder Grünlandsmoor: 1. In Seen mit kalkreichem Wasser. Die Torsbildung beginnt bei tieferen Beden wieder vom User aus, und zwar vorzugsweise durch Epperaceen (Carex, Scirpus), Phragmites mit Hypneen, namentlich Hyp. fluitans, scorpioides u. a., welche allmählich eine zähe, schwingende Decke bilden, die wieder untersinkt — an seichten Stellen nebst diesen Sattungen durch Potamogetoneae, Juncagineae, Alismaceae, Typhaceae, Iris, Utricularia, Myriophyllum u. s. w. Hierher gehören z. B. die Bertorfungen von Seen der schweizerisch-bayerischen Hochebene, der Moränensseen Oberitaliens, deren Grund mit der sog. Seekreide belegt ist, und wohl auch der größte Theil jener Torsränder, welche die großen irischen Seen einsschließen u. s. w.

2. Wo die Erdoberfläche — gleichviel ob taltiger oder thoniger Beschaffenheit — fortwährend oder wiederholt durch hartes Wasser befeuchtet wird, entstehen die "sauren Wiesen", die Wiesenmoore, Grünslandsmoore oder Rasenmoore (Lorenz), je nach dem speciellen pflanzengeograsphischen Charakter, vorherrschend aus Chperaceen, Phragmites, Hypneen gebildet. Hierher sind für die Schweiz zu zählen, außer jenen zahlreichen localen Berssumpfungen des Hügellandes, welche auf den ersten Blick glaciale Ablagerungen verrathen, die zahlreichen kleinen Torfmoore der Alpen dis zur Schneelinie, die Woore auf den Alluvialgebieten der größeren Flüsse, die Woore des Berner Seeland u. s. w., die gewaltigen Wiesenmoore längs der verschiedenen eurospäischen Flüsse und Ströme u. s. f.

Mischmoore: Biele Hochmoore in Ungarn, Böhmen, den Ost- und Centralalpen, Jura, Ostpreußen, Holland, ruhen auf mehr oder weniger ent- wickelten Rasenmooren. Sehr wahrscheinlich haben die meisten Hochmoore eine Rasenmoorbildung als Ausgangspunkt, so daß die Moore dann primär allgemein Rasenmoore sind und erst durch Aenderung der chemischen Beschaffenheit des zusließenden Wassers, secundär, in Hochmoore übergehen können.

<b>Torfuntersuchungen</b>	Rohlenftoff	Wafferftoff	Stidfoff	Sauerftoff	Waffer	Mide	
Prov. Preußen, Moostorf von Labiau  , hei Posniken . 0,6 m  , n 0,6—1,2 m  , n 1,2—2,4 m  , n brauner Torf bei Waldau .  , n dunkelbrauner Torf von Wolla .  Preßtorf bei Königsberg  Linum=Flatow I	45,16 44,33 45,86 41,02 46,83 48,20 50,36 53,69 55,01	4,65 4,48 4,65 4,27 4,52 4,70 4,20 4,84 4,63	1,13 1,12 1,27 2,58 1,87 27 34 31	30,40 30,15 30,59 23,79 26,85 ,0 ,27 ,73 ,44	16,94 18,19 15,89 16,42	1,72 1,73 1,74 11,92	(Centralbl. j. Agricultur 3, 180) Srābe
Buchfeld Reulangen I.  " II.  Edensee  Bayern, Preßtorf von Kolber Moor  " " " " " " " " " " " " " " " " " " "	50,13 48,84 55,60 58,94 44,78 39,61 45,60 42,59 44,29	5,36 6,20 5,87 5,15 6,56 6,62 6,75 6,39 6,91	35 29 0,85 34 44 49 45 44 47	,90 ,24 ,66 ,32,70 ,95 ,96 ,69 ,81 ,16 ,92 ,15	13, <del>9</del> 6	9,27 1,69 4,98 3,96 3,70	Aigner <sup>1</sup> ) R. Wagner Heizversuch <sup>2</sup> = station (Bayer Ind. Gew.= Bl. 1879,
Baden, Muggenbronn " Tiesenau " Dürrheim " Schluchsen " Stockach " Constanz") " Willaringen " Willaringen " mittlerer Torf von Schöpstoch " mittlerer Torf von Sindelfingen	53,58 51,61 55,93 50,37 46,75 60,79 53,59	6,33 4,99 5,78 5,60 3,57 7,01 5,60 5,28	1,54 2,09 1,04 2,26 2,68 0,67 2,71 1,46	26,30 32,33 36,35 32,56 32,23 30,46 30,32 26,21	troden	3,52 12,24 8,98 0,89 9,21 14,76 1,07 8,10 21,60	Peterjen u Reßler (a. Birnbaum
Rheinpfalz, dichter Torf von Rammstein	2	6,90	1,75	• •	i	2,70 2,04 3,50	

Es gibt auch einen eigentlichen Algentorf, gebildet aus niedern, eine Gallerthülle absondernden Formen. Das ist der einzige gallertartige und — nach dem Trocknen — mit Wasser wieder die frühere Beschaffenheit annehmende Torf.

Bei der Vertorfung findet nach Früh keinerlei Gährung statt, wie Wiegmann, Senft u. A. behaupten, es ist lediglich eine sehr langsame Zerssetzung der Pflanzen unter möglichst völligem Abschluß von Sauerstoff durch

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1890, 2; der Torf enthält auch 0,15 Proc. Schwefel.

— 2) Bemerkenswerth wegen des wenigen Wasserstoffes.

<b>Torfanaly sen</b>	Rohlenftoff	Wasserstoff	Sauerstoff	Stidftoff	Ajce	
(Trodenjubstanz)	Rost	Wa	Sau	Gti	ಹ	
Dichter Torf von Bremen	57,84	5,85	32,76	0,95	2,60	Breuninger
Desgleichen	57,03	5,56	34,15	1,67	1,57	
Grunewald	<b>4</b> 9,88	6,50	42,42	1,16	3,72	
Garz	50,86	5,80	42,70	0,77	0,57	l
Desgleichen	62,54	6,81	29,24	1,41	1,09	2Websty
Linum	59,47	6,52	31,51	2,51	18,53	
handsmühl	<b>59,7</b> 0	5,70	33,04	1,66	2,92	
Finnland, vom Ladogasee	49,92	5,95		1,88	0,57	Johanson
		i			bis	(Pharm. Z.
					58,71	Rußl. 1883)
Fast schwarzer Torf aus Proculn in Kurland .	48,23	5,34	·	i -	17,73	Thom 8
Schwarzbrauner Torf aus Kurland	<b>49,69</b>	5,33	30,76	1,01	13,23	(Landw. Berf.
Fast schwarzer Torf aus Kolzen in Livland	56,00	6,04	27,16	2,30	8,50	Riga, 1887)
Heller Moostorf aus Kurtenhof in Livland	50,38	6,96	40,98	0,82	0,84	
Lony, dunkelbrauner Torf	58,09	5,93	31	,77	4,61	Regnault
Boulkaire bei Abbeville, dunkelbrauner Torf	57,03	5,63	29,67	2,09	5,58	(nach Haus=
Champ du Feu bei Framont	57,79	6,11	30	,77	5,33	l bing)
Friesland, dichter Torf	57,16	5,65	33	,39	3,80	Mulber
Holland	50,85	5,64	30	,25	14,25	} (nach Haus =
Friesland, leichter Torf	<b>59,86</b>	5,52	33	,71	0,91	J bing)
Princetown bei Tavistock	54,00	5,40	30	<b>,4</b> 0	10,00	Baur
Torf von Cappege in Irland	51,05	6,85	39	,55	2,55	1
Torf von Kulbeggen in Irland	61,04	6,67	30	,46	1,83	
Blagrothbrauner Corf mit Wurzeln von Phis lippstown in Irland	58.69	6.97	32,88	1.45	1,99	Raun
Tiefschwarzbrauner, fester, dichter Torf von Wood		7,0,	02,00		1,00	
of Allen in Irland	61,02	5,77	32,40	0,81	7,90	J

Wasser und bei einer niederen Temperatur. Spaltpilze haben mit der Torssbildung nichts zu thun. Daher ist keine Wärmebildung zu bemerken und entsstehen vorherrschend Ulminkörper (weniger Huminsubstanzen). Weder Frost noch Druck üben auf die Vertorfung einen nachweisbaren Einfluß aus. Die untersten oder ältesten Schichten eines Torsmoores sind nicht immer am stärksten vertorft.

Torf bildet sich auch noch heute; die Zeitdauer, welche zur Bildung eines Torflagers erforderlich ist, hängt aber von den verschiedensten Umständen ab, so daß sie jedenfalls ungemein verschieden ist. Auf einigen Mooren bemerkte man einen Zuwachs von 0,75 m in 100 Jahren, während man unter besonders günstigen Verhältnissen in anderen Gegenden schon in 30 bis 50 Jahren einen

<sup>1)</sup> Dopplerit ist ebenfalls ein Vertorfungsproduct und besteht nach Früh (a. a. O. S. 80) wesentlich aus Ulmiaten (vergl. Fischer's Jahresb. 1883, 1206).

gleichen Zuwachs von 0,75 m erhielt. An manchen Orten sind noch bessere Resultate gewonnen, man beobachtete in einem Zeitraume von 70 Jahren eine Zunahme des Moors um 2 m, ja in 30 Jahren von 1,25 bis 2 m.

Die Analysen verschiedener Torfproben sind in den Tabellen S. 438 und S. 439 zusammengestellt.

Da Rasenmoortorf der Verunreinigung durch schlammiges Wasser, durch Sand, Staub u. dergl. ausgesetzt ist, so gehören die aschenreichen Torfe durchweg hierzu, während die aschenarmen Hochmoortorf sind. Nach H. Krause) hatte die Asche verschiedener Schichten eines Torfmoores solgende Zusammensetzung:

	Si O <sub>2</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	P205	CaO
Oberfte Schicht	12,17	39,68	8,17	6,22	21,99
Schicht von 0 bis 1 m	10,89	46,07	4,89	3,83	22,03
Schicht von 1 bis 2 m	10,20	32,62	4,12	4,19	31,52
Schicht von 2 bis 3 m	9,01	28,82	3,55	4,59	35,05
Schicht von 3 bis 6 m	4,80	32,07	2,84	3,99	34,38
17	014	28,00	3,37	4,75	25,75
Untergrundschicht	9,14	20,00	0,01	1,10	20,10
untergrunojajaja	Mn O	MgO	K Cl	Na Cl	SO <sub>3</sub>
Oberste Schicht	l I	<u> </u>	 		
	MnO	MgO	K Cl	NaCl	SO <sub>3</sub>
Oberste Shicht	Mn O 0,95	Mg O	K Cl	Na Cl 8,23	SO <sub>3</sub>
Oberste Shicht	Mn O 0,95 0,29	Mg O 2,89 6,20	K Cl 1,84 0,72	Na Cl 8,23 1,47	SO <sub>3</sub> 2,79 3,72
Oberste Schicht	Mn O 0,95 0,29 0,39	Mg O  2,89 6,20 8,53	K Cl 1,84 0,72 1,15	Na Cl 8,23 1,47 2,20	SO <sub>3</sub> 2,79 3,72 5,09

Nach Wolff-enthielten zwei Torfaschen aus der Mark (I und II) und nach R. Wagner eine Torfasche von Prestorf aus Kolbermoor in Ober-Bayern (III):

	${f I}$ .	II	$\mathbf{III}$
Ralf	15,25	20,00	16,37
Thonerde	25,70	47,00	45,45
Eisenoryd	5,50	7,59	7,46
Rieselerde	41,00	13,50	20,17
Calciumphosphat mit Gyps	3,10	2,60	
Alfali, Phosphorfaure, Schwefel	jäure u.	j. w.	8,55

<sup>1)</sup> Landw. Bersuchsft. 39, 440.

Analysen von Torfaschen nach Senft.

	3	Corf aus d	em Hat	elande	<u> </u>		
Ajchenbestandtheile	schwerer dichter, brauner Corf mit wenig Pflanzenresten	leichter, lockerer, fast nur aus Pstanzen= resten bestehender	Filz von Moosen und Riedgräsern	schwerer, aus dem Moor von Linum	schwerer, aus dem Moor von Frisack	Bei Caffel	Bei Hamburg
<b>R</b> ali	0,85	0,20	0,25	0,28	0,51	0,15	3,64
Natron	_	0,84	0,26	0,27	0,58	0,50	5,73
Raif	45,73	33,29	37,00	39,34	33,32	5,81	14,72
Magnefia	-	3,03	3,04	2,43	1,65	0,69	24,39
Gisenoryd	6,88	25,28	8,65	13,23	22,28	71,29	4,88
Thonerde	0,90	1,38	2,35	1,46	1,14	1,73	2,14
Rieselsaure	2,26	1,03	0,62	1,61	2,70	0,74	
Schwefeljäure	8,68	5,69	4,49	5,79	5,23	10,98	17,94
Chlor	0,64	0,29	0,31	0,39	0,21	0,06	2,07
Rohlenjäure	17,12	18,79	30,59	20,47	18,27		
Phosphorsäure	3,58	1,13	1,07	5,47	1,43	6,29	3,83
Rohle	_	-	0,58		0,58		0,49
Sand	14,42	6,79	9,00	4,08	11,94	1,78	16,11
Lufttrockener Torf ent= hielt							
Alde	8,13	5,33	5,51	8,36	8,91	18,27	1,89
Wasser	17,63	19,32	18,89	31,34	21,82	26,60	18,83

Eine Brennwerth bestimmung des Verf. 1) von Prestorf aus Sishorn gab als Brennwerth 5430 w, bezw. auf slisssiges Wasser als Versbrennungsproduct und 4961 w bezw. auf Wasserdampf von 20°. Die Tiegelsprobe (sog. Immediatanalyse) ergab:

	Wasser	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	11,90
	Flüchtig														•	•	58,58
	Rots, aschefre	i .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	27,01
	Asche	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,51
Die	Elementaranaly	fe:															
	Rohlenstoff .	•	•	•		•		•	•	•	•	•	•		•	•	56,02
	Wafferstoff .		•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	5,57
	Stidstoff	•	•	٠		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,11
	Sauerstoff		•													•	34,60
	Asche	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•		•	2,70

<sup>1)</sup> Fijcher's Jahresber. 1893, 6.

Die Dulong'sche Formel (vgl. S. 425) ergibt nur 4953 w bezw. auf flüssiges Wasser oder nach den Berthelot'schen Zahlen (S. 408) 5072 w. Zuverlässige Brennwerthe sind somit auch für Torf nur durch Bestimmungen mittels Calorimeter zu erzielen; die Dulong'sche Formel gibt bestenfalls Näherungswerthe.

Bei der Gewinnung des Torfes ist zu berücksichtigen, daß Torf mit 80 bis 90 Proc. Wassergehalt am leichtesten zu verarbeiten ist. Trocknet das Moor zu start aus, so wird die Berarbeitung schwer, zuweilen sogar unmöglich, weil trockener Torf die Bindekraft verliert. Gefrorener Torf ist nach dem Aufthauen in Folge der Lockerung ebenfalls schwieriger zu verarbeiten, gibt namentlich keinen Stichtorf, so daß es oft vortheilhaft ist, wenn das Torfmoor im Herbst mit Wasser überstaut wird. Andererseits ist vor der Gewinnung des

Torfes meist eine Entwässerung des Moores durch Gräben u. dergl. erforderlich. Entsprechende Abfuhrwege u. dergl. sind selbstverständlich 1).

Der Torf wird durch Handarbeit (Handtorf) oder mittels Maschinen gewonnen (Maschinentorf u. dergl.). Da nasser Torf durch Frost den Zusammenhang verliert, somit minderwerthig und selbst werthlos wird, so beginnt die Torfgewinnung, wo keine künstliche Trocknung eingeführt ist, nur in frostfreier Zeit.

Hand torf wird besonders durch Ausstechen der Stücke aus dem Moore gewonnen. Bei dem besonders in Süddeutschland üblichen senkrechten Stich steht der Arbeiter dabei auf der abzugrabenden Fläche, der sogenannten Stichbank, die eine Breite von 2 bis 4 m hat. Vor dem Stechen wird die obere, das Moor bedeckende, häusig mit Pflanzen bestandene, leichte, nicht zur Fabristation sich eignende Schicht, die Bunkerde, mit dem Spaten entsernt.

Bum Stechen gebraucht der Arbeiter das Torfeisen, Fig. 289. Dasselbe ist an beiden Enden im rechten Winkel gebogen, etwa 10,5 cm lang und 11,76 cm breit, die Seiten sind scharf geschliffen. Mit diesem Eisen, das an einem kurzen Stiele befestigt ist, stößt der Arbeiter in etwas schräger Richtung in den Torf, reißt mit einem Ruck das durch die Seiten des Eisens vollständig losgeschnittene Torfstück unten, wo es noch an dem Moore festsist, ab und legt es als fertige Sode neben sich nieder. Nach Angaben auf dem Donaumoore in Bayern kann ein Mann unter Beihilse einer Frau, die das Abräumen der Stichbank und sonstige Nebenarbeiten verrichtet, 5000 bis 8000 Stück Torf täglich stechen. Has Tausend zu stechen zahlt man 50 bis 60 Pf., dazu für Trocknen und sonstige Nebenarbeiten noch 68 Pf., zusammen also etwa für Trocknen und sonstige Nebenarbeiten noch 68 Pf., zusammen also etwa für Trocknen und sonstige Nebenarbeiten noch 68 Pf., zusammen also etwa sür 1000 lufttrockene Soden 1,28 Mt. Die Torfstücke haben im frischen Zusstande eine Länge von 40 bis 45 cm, eine Breite von 11,76 cm und eine

<sup>1)</sup> Bergl. Birnbaum a. a. O. S. 38; Hausding a. a. O. S. 19. —
2) Rach Hausding sticht ein Arbeiter nur 2000 bis 4000 Soden bei 11 stündiger Arbeit; er gebraucht im Sommer ein Arbeitsfeld von etwa 240 a.

Dicke von 10,5 cm. Für 1000 Stück getrockneten Torf werden an Ort und Stelle 3,5 bis 5 Mt. bezahlt. Nachfolgende Zusammenstellung von Haussbing gibt einen Ueberblick über die Gewinnungskosten des Stichtorfes in versschiedenen Mooren:

Torfwert oder Woorbezirk	Mittleres Gewicht eines Cubikmeters	von Lufitro	ngstoften đenem Torf	Bemerkungen
	Trođentorf kg		für 100 kg	
Deger Moor	245	2,70	1,10	einschließlich aller Reben- kosten und Transport zur Bahn
Werthensteiner Moor .	240	2,20	0,90	desgl.
Aiblinger Moor	240	1,40	0,60	lufttrocken in Haufen ges setzt einschließlich aller Rebenkosten
Rolber Moor	240—250	1,40	0,56—0,60	desgl. einschließlich aller Generalunkoften
Rojenheimer Moor	225	1,00	0,45	reiner Arbeitslohn für Erocentorf in abge= deckten Haufest
Raublinger Moor	230	1,25	0,54	besgl.
Bührmoos	200	1,0—1,20	0,500,60	Arbeitslohn in abgedecks ten Haufen
•		1,60	0,80	einschließlich Entwässe= rungs= und sonstigen Betriebstosten
Chlumen = Wittingen	400	1,40	0,35	im Moore in Prismen gejegt
Budfdeiben	165	1,00	0,60	im Moore in Lager= jouppen gebracht .
		1,64	1,00	auf dem Eisenwerke ein= schließlich aller weite= ren Unkosten
Freudenberger Moor .	<b>27</b> 5	1,08	0,40	Arbeitslohn für Stichs oder Formtorf in Erocengerüfte einges bracht

Der wagerechte Stich ist fast allgemein in Mittels und Nordbeutschsland verbreitet. Nachdem die Obersläche der Stichbank mit dem Spaten von der Bunkerde gesäubert, schneidet ein Arbeiter mit dem Stechs oder Vorstechsspaten senkrecht die Torsstücke ihrer Länge und Breite nach ab, und zwar indem er damit am äußeren Rande der Stichbank beginnt. Ein anderer Arbeiter löst diese Theile mittels eines Eisens, des Auslegespatens, wagerecht ab und bringt sie nach oben.

Der Stichtorf wird im Freien, zuweilen auch in Schuppen vor Regen geschützt getrocknet.

Ist das Stechen des Torfes nicht aussührbar, weil die Masse zu schlammig oder zu ungleichartig ist, so wird sie durch Netze gehoben (Baggertorf) oder gegraben, zerkleinert und durch Treten mit den Füßen in eine gleichartige Masse verwandelt, dann wird sie in Stücke geschnitten oder mit der Hand, ähnlich dem Ziegelthon, in Formen gestrichen (Streichtorf). Nach dem Trocknen ist der geformte Torf dichter und daher werthvoller als der Stichtorf.

Bogel (a. a. D. S. 33) führt an, daß nach den beim Hittenwerke Ebenau im Salzkammergute angestellten Bersuchen sich die Arbeitskosten des Stichtorses zu jenen des gebaggerten und gestrichenen Torses wie 5:6 vershalten; dagegen gebraucht der erstere um 20 Proc. mehr Zeit zur Trocknung als der geschlagene und die Leistung verhält sich wie 5:3. Die Ersahrungen beim Betrieb der bayerischen Staatseisenbahnen stimmen hiermit nicht ganz überein; die Kosten beider Torssorten stellen sich dort beinahe gleich. Die Dualität des gebaggerten Torses (sog. Modeltorses) ist zwar ungleich besser, als jene des Stichtorses, jedoch nicht in dem Verhältnisse wie 5:3, sondern höchstens wie 5:4. Wahrscheinlich rührt dieses daher, daß in Bayern der Tors im Freien getrocknet wird, in Ebenau auf Trockengestellen.

m Freien gerroaner wird, in Evenau auf Lroaengepeuen.

Für die Gewinnung von Stichtorf durch Maschinen hat sich besonders bie Brofowsty'iche Torfftechmaschine bewährt (D. R.=B. Nr. 16790, Der wesentlichste Theil dieser Maschine ist der in 19668 und 63737). Fig. 291 (a. S. 446) A und B in etwas größerem Maßstabe gezeichnete Schneide= apparat, dessen Seitenmesser ab, be und ed verschiedene Reigung gegen ben Horizont haben und gleichsam einen nach oben, unten und vorn offenen Raften bilben. Der hintere Theil dieses Rastens ist an einer schmiedeisernen Stange s befestigt, beren Ende zugeschärft ist und das Schneiben beim Eindringen bes Schneibeapparates in den Torf vorbereitet, indem es zugleich eine Art Führung in der Torfmasse darbietet. Die Berlängerung der Stange s bildet eine schmied= eiserne Zahnstange, in welche ein Getriebe g, welches auf der Kurbelradwelle W, Fig. 290, befestigt ist, eingreift. Durch Bor- ober Rucwärtsbewegung des Kurbelrades kann mittels des Getriebes und der Zahnstange und einer am Maschinen= gerüst angebrachten Führung der Schneibeapparat gehoben und gesenkt und unter Benutung des Gewichtes des Schneibeapparates und der Zahnstange in den Torf bis zu einer Tiefe von 6 m getrieben werden. Zu bemerken ist, daß ber Apparat nur an ber Seite eines Grabens ober an einem vorher gegrabenen Loche beginnend schneiden kann, da sich die Verlängerung 11, des Schneide= apparates in diesem von Torf leeren Raume nach unten bewegen muß. Das Meffer abcd hat also nur an drei Seiten zu schneiben; an der einen Seite, wo die Verlängerung 11, sich befindet, wird das breite, ebene Bodenmesser mn, welches an beiden Seiten zugeschärft ist, angebracht. Das Ende dieses Meffers bewegt sich in Nuthen und dient zum Abschneiden der Basis des von dem Schneibeapparat beim Abwärtsgehen losgetrennten Torfprismas.

Seine Bewegung erhält das Messer mn durch zwei Ketten h und i, welche, an ihm im Punkte p befestigt, über zwei lange chlindrische Walzen v

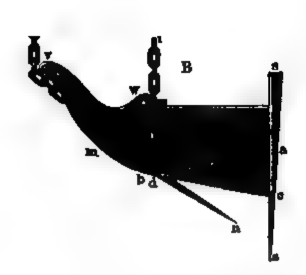
und w geleitet sind und durch die Hebel  $h_1 h_2$  (Fig. 290) mittels ber Seile und Handhaben  $g_1 g_2$  vor- und rückwärts gezogen werden. Während der Schneides apparat mittels des Zahnradgetriebes und des Kurbelrades nach oben gezogen wird, dient das Wesser mn zugleich als Träger für das abgeschnittene Torsstück; damit dieses nicht umfalle, sind die Führungen f angebracht. Je nach der Tiese, in die der Schneideapparat in dem Woore eingedrungen ist, hat das

Fig. 290.

emporgehobene Torfprisma eine Länge von 3 bis 6 m und einen Duerschnitt von ungefähr  $60\times70\,\mathrm{cm}$ , es wird burch Handarbeit in Stücke von 35 cm Länge und  $15\times12^{1/2}\,\mathrm{cm}$  Stärke zerlegt. Jedes so ausgestochene Parallelepiped aus Torf liefert auf je 3 m länge 144 obiger Torfsoben. Diese werden auf kleine, auf Schienen laufende Wagen W' gebracht und zur Seite absgesahren.

Während dies geschieht, wird der Schneideapparat mit seiner Führung um die Breite des Messers auf dem parallelen Rahmen  $R_1R_2$  seitwärts versichoben. Dieser Rahmen ist so breit, daß vier Schnitte neben einander aussgesührt werden können, wonach die Maschine um die Länge des Messers ab vorwärts bewegt werden muß. Zu diesem Zwecke liegen die Balken B, welche den dreieckigen Rahmen bilden, auf zwei Rollen r, welche in Rinnen des Balkens A laufen, während der eine Balken dieses Rahmens auf der ebenen Seite des sestliegenden Balkens H aufruht. In der Richtung der Breite der Maschine besindet sich ein Hebel L, bessen Ende um einen Bolzen auf

Fig. 291,



und nieder bewegt werden kann Mittels dieses Hebels läßt sich der auf H ruhende Theil des Rahmens heben, so daß sein ganzes Gewicht auf den Rollen er liegt. Bewegt dann ein zweiter Hebel L2 von links nach rechts, so wird die Maschine in der Längenrichtung fortgezogen, da dieser Bebel in I seinen Stützpunkt hat.

Diese Maschinen haben sich bewährt. Der Preis ist je nach ber Größe und bem Tiesgang versschieben, er beträgt bei 2, 3, 4 und 6 m Tiesgang etwa 470, 500, 560 und 600 Mt. Zur Bedienung der Maschine von kleinerem Tiesgange gehören drei, von größerem (5 bis 6 m) vier Mann, welche mit derselben in 12 Arbeitsstunden 10- bis 12000 Torstüde von 30 om Länge und 10,5, 12, ja 13 om im Quadrat start, kleinere 18000 fördern,

einschließlich bes reihenweifen Auffetens ber Torfwürfel auf ben Trodenplatz und Schneiben berfelben zu Torfftliden.

Auf die Torfstechmaschinen von Challeton (D. R.B. Nr. 62424) sei verwiesen.

Die Berbichtung bes Torfes durch Schlämmen nach Challes ton u. A. 1) hat wenig Beifall gefunden. Wichtiger ist dagegen die Berwenbung von Pressen, um dem Torfe größere Festigkeit zu geben.

Auf die alten Handpressen und hydraulischen Pressen (Bogel a. a. D.) sei verwiesen 2); besgl. auf die Trockenpresse von Exter, welche in Haspelmoor

<sup>1)</sup> Bromeis a. a. D. S. 8; Bogel a. a. D. S. 88. — 2) Torimajdinen in Dingl. polyt. Journ.: Debelpreffe (1833) 49, 236; (1835) 57, 79. 28. b' Gresby's

verwendet wurde (Birnbaum a. a. D., S. 66). Da durch starkes Pressen der nassen Torsmasse schlammige Torstheile verloren gehen, zudem der stark gepreßte Tors auch schlechter brennen soll (nach Bogel a. a. D., S. 75), so wendet man schwächere Pressen an, welche wesentlich den Zweck haben, dem Tors eine bestimmte Form und Festigkeit zu geben.

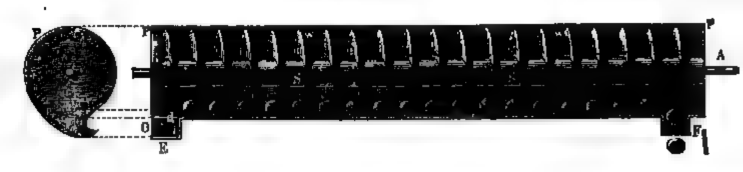
Von älteren Torfmaschinen ist die für Kugeltorf von Eichhorn besachtenswerth. Der Torf wird so, wie er aus der Grube kommt, in einer Zerkleinerungsmaschine (Duetschwerk) zu einem möglichst gleichartigen Brei versarbeitet und nun in der Maschine weiter gesormt. Fig. 292 (a. f. S.) zeigt einen Schnitt durch die Maschine und läßt zugleich die Stirnwand des Eylinders sehen; die Nebensigur zeigt die Art der Einsührung des Torfes in den rotizenden Cylinder. In den Speisetrichter Twird der zu sormende Torf durch die Dessnung a eingetragen. Die archimedische Schnecke dichiebt die Masse allmählich der Austragsöffnung czu. dzeigt die Torsmenge, welche zu einer Kugel ausreicht. Sie ist durch die Füllmaschine vorgeschoben und wird durch

Torfpresse (1838) 67, \*34; 70, 153; (1839) 73, \*446. Linning's Berfahren (1838) 68, 126. Drevon, Desbordes und Boudon's Bertohlungsapparat (1838) 69, 76; 70, 154. C. B. Williams, Bereitung von Torftots (1839) 72, 31; \*289; 74, \*107. Friedr. Roicher, Ueber Borrichtungen jum Trodnen (1840) 78, \*257. Schafhautl, Ueber verdichteten Torf und über eine Torfpresse (1843) 88, \*14. R. Mallet's Trodenofen (1846) 102, \*425. 3. Rogers' Bereitung von Torf= toble (1849) 111, 318; (1850) 118, 390. C. Hills' Walzenpresse (1850) 118, \*102; (1860) 158, \*436. Gwynne's Berfahren (1855) 137, 432; (1859) 154, 343. M. Meigner, Ueber Maschinentorf (1855) 138, 65. Exter's Berfahren (1855) 138, 284; (1857) 145, 466; 148, 148; (1859) 153, 239; 154, \*344. Anger= ftein, Ueber Darstellung von Torftohle (1856) 139, \*299. Challeton's Berfahren (1856) 141, 69; (1857) 146, 265; (1859) 153, 239; (1864) 174, 76. Bauschinger, Ueber Exter's Torfpresse (1857) 145, 466. C. Siemens, Ueber das württembergische Verfahren (1857) 146, 270. Rühlmann, Ueber Verfahrungs= arten, den natürlichen Torf zu verdichten (1858) 148, \*141; (1859) 154, \*343. Turner, Ueber das bayerische Berfahren (1858) 148, 148. Crane's Pregverfahren (1859) 152, 238. Mannhardt's Berfahren (1859) 152, 239; 153, 239. A. Bogel, Ueber Fortschritte ber mechanischen Torfbereitung in Bapern (1859) 152, 272. 28. Leo, Ueber das Berfahren in Lithauen (1859) 153, 68. Zusammensetzung des verdichteten Torfes (1859) 153, 239. F. G. Schröder bezw. A. Bogel, Bur Torfbereitungsfrage (1860) 156, 128, 302; 157, 39, 224. Torfbereitung in Schweden (1860) 156, 320. 2B. Leo, Ueber Torfbereitung in Hannover (1860) 158, 436. Schmig's Reinigungsmaschine (1860) 158, 438. Schlidensen's Torfpresse (1861) 159, 97; (1862) 163, 92. A. Haidinger's Torfpresse (1862) 164, \*345. Welfner's Dörrapparat (1862) 165, \*184. Brunton, Ueber irländische Torfbereitung (1863) 167, 468. Schlidenfen's Torfpreffe (1863) 168, 156. Bergmann=Schlickenjen's Torfpresse (1863) 168, 306; 169, 373; 170, 373. Dullo, Ueber Torffabritation (1864) 172, \*331. Bafferzieher, Ueber die Torffabrit in Langenberg (1864) 174, 64, 112. Brojowsty's Torfftechmaschine (1865) 176. \*386. Torfbereitung zu Derrylea in Irland (1866) 181, \*195. R. Schmidt, Ueber Schlidensen's Torfpressen (1867) 183, \*177; (1870) 195, 371. 28. Schmidt's Torfpressen (1871) 200, \*454. Diesbach's Torfausbeutung (1871) 202, \*403, A. Buid, Ueber die preußische Torfpregmaschine (1873) 208, 346.

<sup>1)</sup> Weng, Lintner und Eichhorn, Der Augeltorf (Freifing 1867); Bayer. Ind. Gew.=Bl. 1875, S. 201; Landw. Jahrb. 1878, 709.

bie Messer O, von benen eines sest an der Dessnung c des Fülltrichters bessestigt ist, während das andere mit der Stirnwand des Chlinders P sich dreht, abgeschnitten. Durch die Eingangsmündung x wandert das Torstlick sofort in den 1,8 bis 2 m langen Chlinder. In dem Chlinder sind die Schnedenswindungen w aus Holz oder Metall an der Are S sest angebracht. Bei der Drehung des Chlinders rollen die Torstlicke durch die Schnedenwindungen und verlassen die Kugel, von 10 die 14 cm Durchmesser, zu sormen und dann dem Trodenapparat zu überliesern. Dieser besteht aus gemauerten oder gezimmerten Schächten von 5 die 6 m Höhe und 3 die 5 m Durchmesser. In diesem liegen die Torstugeln auf Lattenrosten, zwischen denen ein warmer Luststrom aussteigt. Wenige Tage sollen genügen, um dem Tors die nöthige Trodenheit zu geden. Die Formtrommel verlangt eine Maschinenkraft von 1/8 Pferden, sie macht 60 Umbrehungen die Minute und liesert in 24 Stunden 86 000 Kugeln, welche einem Gewichte von 700 kg trochnen Torses entsprechen.

Fig. 292.



Der Torf foll so bicht und fest sein, daß er weiten Transport erträgt, ohne zu zerbröckeln. In der Feuerung soll er den Luftzug erleichtern und soll sich zugleich so regelmäßig bei dem Berbrennen setzen, daß ein gewaltsames Schüren und Unterstützen der Bewegung nicht nöthig ist.

Hausding berichtet von zwei berartigen Fabriken, nämlich von der in Feilenbach bei Aibling und der in Wörschach bei Steinach im Ennsthale. Erstere wird durch Wasserkraft betrieben, lettere durch eine zehnpferdige Dampfsmaschine. Die Trommeln haben nach Hausding eine kegelförmige Form, ihr Durchmesser beträgt bei der Einfallöffnung 75 cm, beim Ausgang 100 cm. Die Kugeln sallen in besondere Wagen, die nach ihrer Füllung von einem Arbeiter vor eine schiese Ebene geschoben und hier durch einen mechanischen Auszug nach einer 10 m hohen Plattform gezogen werden, woselbst sich die Trockenhäuser besinden. Die Trockenhäuser sind 120 m lange, 9 m tiese, 10 m hohe Sebäude, die der Tiese nach von oben dis etwa 2 m über dem Fußbaden mit schrägen unter einem Winkel von 30 dis 45° absallenden, unter sich

1

parallelen Lattenhorden ausgerlistet sind. Auf den Lattenhorden rollen die Rugeln nach unten und sammeln sich hier von unten nach oben an. Die Seitenswände sind ganz offen und kann die Luft ungehindert in das Innere zwischen die Torflugeln, welche zwischen sich selbst naturgemäß Deffnungen lassen, einstreten und das Trocknen bewirken. Es danert jedoch das Trocknen in diesen Häusern drei die verziglich sein, doch bes

Fig. 293.

Fig. 294.

laufen sich die Fabrikationskosten von 100 kg bei einer täglichen Leistung von 100000 kg trodenen Torfes pro Tag auf 1,71 Mt., ein Betrag, der wesentslich höher ist als der bei dem gewöhnlichen Maschinentors. Das Berfahren wird daher zur Zeit kann noch angewendet.

Nach einem anderen Berfahren wird ber Torfbrei burch ein ober mehrere Bifder, Grennftoffe. 29

Paare Preswalzen hindurchgeleitet; über die Walzen sind endlose Tücher gesspannt, durch welche das ausgepreßte Wasser hindurchfiltrirt 1)."

Die erste große Torfmaschinenanlage wurde von Schlidensen (Berlin) im Jahre 1861 bei Riga aufgestellt, welche sich bewährte<sup>2</sup>). Die neueren Torfmaschinen von Schlidensen haben theils liegende, theils stehende Mischenslinder (Fig. 293 u. 294 a. v. S.). In einem hohlen, sentrecht stehenden guzeisernen, nach unten hin trichterförmig zulaufenden Cylinder bewegt sich eine eiserne, mit sechs schauselsörmigen Messern versehene, ebenfalls sentrecht stehende Welle  $a_1 a_2 a_3$ . Der Boden des Cylinders ist an der Welle besestigt und dreht sich mit derselben. Ueber dem Boden A besindet sich seitwärts eine Dessnung B, die mit einem Mundstück F versehen ist, aus welchem der Torfstrang herausetitt. Dieser sich mit der Welle drehende Boden ist ein Borzug der Maschine, weil dadurch die Torfmasse vor ihrem Austreten noch einmal gründlich durche mischt wird.

Die mit der Welle sich brehenden Messer S sind, wie in Fig. 294 als  $M_1 M_2 M_3 M_4$  besonders dargestellt, Schneckenslügel, die so vertheilt sind, daß sie eine archimedische Schraube bilden. Die Messer sind wagerecht an der Welle besestigt, und zwar so, daß ihre äußere Begrenzungslinie nicht eine unsunterbrochen fortlausende Schraube bildet; ferner sind sie unter sich verschieden, an einzelnen sind außerdem noch Rührarme dangebracht. Das oberste Messer ist mit einem Schaber f versehen, welcher bei der Drehung der Welle an der inneren Wand des Eylinders hinstreicht, den Rohtorf von der Wandung lostrennt und ihn den Messern zusührt. Um zu verhüten, daß sich die rohe Torsmasse zwischen den Messern sestletzt und mit der Welle herungedreht wird, sind quer durch den Cylinder und zwischen je zwei Messern sogenannte Contremesser dam Bottich angebracht, die sest stehen. Bei Pferdebetrieb dreht sich die Welle anderthalb bis zwei Mal in der Minute, während dieselbe mit Dampsbetrieb 25 Umdrehungen in der Minute macht.

Nachfolgende Angaben von Hausbing gewähren einigen Anhalt über die Leistungen und Kosten dieser Maschinen für Dampfbetrieb:

Bottich:	<i>a.</i>	Erforderliche	Lagesl	eistung .
weite	Gewicht	Dampstraft	Soden	cbm
mm	kg	Pferdekraft		
470	<b>75</b> 0	2 bis 3	10 bis 12000	15 bis 18
500	<b>12</b> 50	4, 5	15 , 20000	22,5 , 30
570	1500	.6 n 8	20 , 30000	30 , 45
<b>78</b> 0	2000	8 , 10	40 , 50000	60 , 75

<sup>1)</sup> Bergl. Schende a. a. O. S. 58; Bogel a. a. O. S. 82. — 2) Bergl. Birnbaum a. a. O. S. 73; Hausding a. a. O. S. 48; Polyt. Journ. 237, 116.

Die liegende Torfmaschine von Schlidensen, Fig. 295 bis 298 (D. R.B. Nr. 4282, 4283 und 4643) benust Preßformen; dieselben sind gleich Fig. 295.

Fig. 298.

Fig. 296.

neben einander auf je 1 m lange breite Bretter. Die Zwischenwände der einzelnen Stränge sind zur Vermeidung von Stopfungen vor denselben entweder durch Herausziehen nach oben oder Drehen nach außen jederzeit leicht mittelst einer leichten Pandbewegung aus der Ausslußöffnung zu entfernen und dann wieder Fig. 297.

hinein zu bringen. Die Abschneibetische schneiben stets mit einer Handbewegung sämmtliche (1, 2 oder 3) Torfstränge, welche neben einander auf den je 1 m langen breiten Brettern liegen, auf einmal in 4 Längen, so daß man dann 4, 8 oder 12 Stild auf jedem Brett liegen hat, wodurch das Abheben

Fig. 299.

und Ablegen wesentlich erleichtert

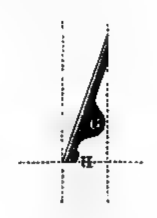
Begen die Defferwelle a mit ihren Meffern a' breht fich eine Speifemalze B. Mus biefer Balge treten als neu eine Bahl Deffer C heraus, welche ebenfalls wie bie a' mittels ihrer Schräge ben Torf vorschieben, aber außerbem ben 3med haben, inbem je eine berfelben zwischen zwei Defferfligel a' ber Belle a burchfchlägt, diefe ftete rein und frei au halten von Berftopfungen burch Rnoten ober Burgeln. Diefe Reinigungsmeffer C und ihre Balge B werben ihrerseits wieder beim Austritt am Umfang ber Meffer a' burch einen Schaber K, ber im Cylindermantel E festfitt, von allem bazwischen haftenben Daterial gereinigt; fie

find burch eine Rlappe F vor außeren Berletzungen geschlitzt, und es wird auch burch biese verhütet, daß Menschen sich an ben Messern verletzen konnen.

Im Allgemeinen haben Meffer wie die der Mefferwelle a nur eine in der Richtung ber Are pressende und verschiebende Wirkung, nicht aber eine

mischende und zermalmende, wenigstens nur zufällig. Um diesen letteren Mangel zu beseitigen, sind den einzelnen Resserstligeln a' der Welle a auf der der Druckseite entgegengesetzten Fläche wieder kleine, annähernd senkrecht darauf stehende, scharse und flache Secundärmesser g (Fig. 301) angebracht, die so gestellt sind, daß während des Ganges der Maschine stets nur eine Seite eines seden dieser Messerchen, ähnlich den Hauptmessern, das Material nach seiner Druckseite vorschiedt, während die andere Seite desselben, wie dei jenen, frei geht. Dadurch ist man in der Lage, das in dem Thonschneider in dessen Längsrichtung sich gleichmäßig fortbewegende Material gleichzeitig ganz, je nach Stellung jedes einzelnen Secundärmesserchens und deren Auseinandersolge, nach außen oder innen zu verschieden, also wirklich in einander zu schieden, d. h. zu vermischen. Außerdem sind sämmtliche Messer a am Umfang im Wintel herumgebogen, so daß diese herumgebogenen Theile annähernd kleine dem Thonschraften.

Fig. 300. Fig. 301. Fig. 802.



bez. Torftnetermantel concentrisch innere, beliebig breite Chlinderstreifen H (Fig. 302) bilben.

Die Torfmaschine von Lucht (Colberg) ruht sammt dem Elevator auf einem sahrbaren Gestelle mit sechs Rädern (Fig. 303 a. f. S.). Die Elevatoren sind entweder von Holz mit endloser Leinwand oder aus Eisen mit Schauselstellen gesertigt. Das odere Elevatorende liegt wagerecht, wodurch der andere Schenkel ziemlich senkrecht gestellt werden kann, ohne daß die Schauseln ansstoßen; außerdem kann die Maschine beliebig weit von der Grube aufgestellt werden, indem der wagerechte Schenkel beliebig lang ausgesührt wird. Ans dem Fahrrahmen ist eine Windevorrichtung mit zwei Balanciers angebracht zum leichten Heben und Senken des Elevators. Bor dem Mundstück der Maschine liegt ein etwa 3 m langer Rollentisch zur Ausnahme der Sodensbretter, auf dem die Bretter durch die Soden bewegt werden. Bei Maschinensbetrieb wird eine 6 m lange Rollbahn vor dem Mundstück aufgelegt, welche zur Hälfte von dem Elevator aus durch Rollenbetrieb bewegt wird und die Bretter mit den Soden sortnimmt.

Auf die Torfmaschinen bezw. Torfpressen von R. Dolberg (D. R.-B. Rr. 9412), M. Friedrich (D. R.-B. Nr. 18115), Mede und Sander (D. R.-B. Nr. 14645) und der Zeiter Eisengießerei (D. R.-B. Rr. 88404) sei verwiesen.

Das Verfahren ber Borbehandlung von Torf behufs Herstellung von Preßtorf von J. M. A. Gerard (D. R.B. Nr. 59640) ist badurch gekennzeichnet, baß der durch Aufschlämmen in Wasser von Sand, Kalk, Thon u. dergl. befreite Torf als Schlamm in dünner Schicht zwischen

endlofen Draftgagebahnen gehalten, junachft burch Abtropfvorrichtungen, darauf unter weiterer beiberfeitiger Bebedung mit auffaugenden bezw. burdslässigen Bahnen (होरीह) burch Anspregwalzen, biernach unter Burudiaffung diefer letteren Bahnen durch eine hocherhiste Trottentammer geführt wirb, um neben ber Abtreibung bes restlichen Baffere gugleich eine theilweise Bertohlung ju bemirfen, und daß nach dem Austritt aus letterer ber trodene unb jum Theil vertohlte Torf burch eine geeignete Borrichtung bon ben aus einanber geführten Drabtgazebahnen abgelöft und in eine Ruetvorrichtung befördert wird behufe Bermifchung mit geeigneten flüffigen Binbemitteln; bie Rnetvorrichtung gibt bann ben Torf als formbare Maffe an eine Briquettepresse ab.

Welche Torfmaschine im gegebenen Falle vorzuziehen ist, hängt von örtlichen Berhältnissen, der verfügbaren Kraft, der Beschaffenheit des Moores und dergleichen ab.

Bum Trodnen bes

Maschinentorfes sind wiederholt Trodenofen verwendet. Werden die Berbrennungsgase direct verwendet, so mussen sie mit soviel Luft gemischt

Fig. 308.

werben, daß die Temperatur nicht über 130° beträgt, um eine Entzündung des Torfes zu verhüten. Besser ist die Berwendung heißer Luft. Die alteren

Big. 905.

jig. 904.

berartigen Borrichtungen 1) find meist wieber verlassen, ber boberen Roften megen. Bon neueren ist bie Trockenvorriche tung von Stauber2) (D. R.B. Nr. 64692) und von Gelwig und Lange (D. R.B. Nr. 22223) beachtenswerth. Bei letterer wird ber frifche Torf auf einem für Luft burchläffigen, fich langfam fortbewegenden Transporteur ausgebreitet, welcher fich in einer geichloffenen, langen Rammer befindet, und ber Sinwirtung eines ihn burchbringenben Stromes beißer Luft, erforberlichenfalle auch noch ber birecten Ginwirtung bon Barme ausgesett wirb. Beber Transporteur besteht aus zwei burch Querbolgen c (Fig. 304 und 305) mit ein= ander verbundenen Gliebertetten B. welche über die Rettenicheiben A und a laufen. Bebes Glieb tragt ein Stud gelochtes Metallblech Drahtgewebe b, welches 15 bis 25 mm länger ift als bie Entfernung ber Bolgen ber Rette von einanber beträgt. Dieje Stude find um gwei an jebem . Rettengliebe außen angebrachte Bapfen brebbar. Befinden fie fich oben, fo legt fich bas vorbere Stud mit feinem Enbe auf ben Anfang bes nächftfolgenben, fo bag fie auf ber oberen Geite von A

<sup>1)</sup> Bergl. Anapp: Chemische Technologie 1865, S. 179. — 2) Fischer's Jahresb. 1892, 1120.

L

bis a eine ununterbrochene Fläche bilben. Beim hinweggehen über die Scheiben a schlagen die Stücke b nach vorn über und hängen von der unteren Seite ber Retten nach unten herab. Die letteren werden in der Mitte zwischen den Rettenscheiben durch Laufrollen unterstütt, welche, um die beiden Enden der Berbindungsbolzen c drehbar, unten sowohl wie oben auf seitlich angebrachten Schienen d laufen. Das Trockenmittel (heiße Luft, Berbrennungsgase, überhitzter Wasserdampf) tritt vom Kanale E aus durch Schlitze F in den Trocken= raum und entweicht mit den Wafferdämpfen durch Schlige H in den Kanal G. Außerdem können noch Holzrohre g angebracht werden. Der sich beim Trocknen bildende Torfstaub sammelt sich in den Räumen J und wird durch Thuren K entfernt. Der feuchte Torf fällt aus bem Fülltrichter C auf die obere Fläche des Transporteurs. Indem dieselbe langsam von A nach a fortschreitet, breitet sich der Torf auf ihr in gleichmäßig starker Schicht aus und wird bei Bewegung durch die Kammer unter Einwirkung der ihn durchstreichenden Luft und der an ihn außerdem abgegebenen Wärme getrocknet. Vom Ende des Transporteurs fällt der trodene Torf in eine Transportschnede D, welche ihn aus der Kammer herausschafft. Um zu bewirken, daß der das Trodnen des Torfes bewirkende Luftstrom unbedingt durch die auf dem Transporteur liegende Torfschicht hindurchgeht, ift eine Art Abschluß zwischen berselben und ben Seitenwänden ber Rammer burch die seitlich an letteren angebrachten Bleche h, welche bis in die Torfschicht hineinreichen, hergestellt. Born und hinten sind Scheibewände e und f aus Blech, lettere unten mit einer Rlappe verseben, angebracht.

## Mineralkohlen.

Geschichte und Statistik. Die erste geschichtliche Angabe über Berwendung fossiler Kohlen als Brennstoff macht Theophrast (238 v. Ch.):

<sup>1)</sup> Literatur. Gefdichtliches: P. Albinus, Meignische Bergdronit (Dresben 1590). S. Agricola, Bermannus s. de re metallica (Bajel 1530); Derj., De ortu et causis subterraneorum (Bajel 1544); Derj., De natura corum, quae effluunt e terra (Bajel 1545); De rj., De natura fossilium (Bajel 1546). S. Cramer, Johannes Rhenanus 1879. Göppert, Preisfrage (Garlem 1848). A. v. Butbier, Geognoftische Beschreibung bes 3widauer Schwarzfohlengebirges 1834. E. Bergog, Beidichte bes 3midauer Steinfohlenbaues (Dresten 1852). The History of Fossil Fuel (Condon 1841). Singularium Andreae Libavii, cont. VIII libros bituminum et affinium historice, physice, chymice; de Petroleis, Ambra, Halosantho, Succino, Gagate, Asphalto, Pissaphalto, Mumia, Lithanthrace .... (Francofurti, P. Kopff, 1601). Medicus, Bon dem Bau auf Steintoblen (Mannheim 1768). Marco Polo, Reise in den Orient 1272 bis 1295, beutich von Beregrin (Ronneburg 1802). 3. Roth, Steinkohlen (Berlin 1866). Somidt v. Bergenhold, Geschichte bes Berg- und buttenwesens in Bohmen 1873. Boigt, Bersuch einer Geschichte der Steinkohlen, der Braunkohlen und des Torfes (Weimar 1802). v. Boith, Mineralijche Holztohle (Rurnberg 1808). Billiam, Raturgeidicte des Steinfohlengebirges (Leipzig 1798).

"Unter den zerbrechlichsten Steinen gibt es einige, die, wenn man sie ins Feuer bringt, wie angezündete Rohlen werden und lange so verbleiben. Bon dieser

Chemie und Geologie der Rohlen: 2. Achepohl, Das niederrheinischweftfalifde Steintohlenbeden (Leipzig 1880, Effen 1883). E. Augener und A. Bur: gold, Das Brauntohlenbeden von Aussig (Prag-Teplig 1874). Bergmann, Die mineralischen Brennftoffe Bohmens 1873. Demanet-Lepbold, Betrieb der Steinschlenbergwerke (Braunichweig 1885). C. Gichler, Ermittelung des Beizeffects der Brauntohlen (Berlin 1878). Felber, Bilbung der Steintohle (Berifau 1888). v. Feftenberg Badijo, Steinkohlenbergbau Riederichlefiens (Breslau 1886). Feiftmantel, Steinkohlenbeden von Przilep (Prag 1873); Derf., Mittelbohmische Steinkohlenablagerung (Brag 1883). D. Fled und E. Partig, Geschichte, Statistik und Tednit der Steintoblen Deutschlands und anderer Lander Europas (München 1865). R. Frang, Deutschlands Steinkohle (Breslau 1876). C. Fritsche, Die Brennstoffe (Reuftadt 1843). O. B. Beinig: Geologie ber Steinkohlen Deutschlands und anderer Länder Europas (München 1865). H. de la Goupillière, Cours d'exploitation des mines (Paris 1885); Derf., Rapport de la Commission chargée de l'étude des moyens propres à prévenir les explosions du grisou (Paris 1880). Göppert, Entstehung ber Steintohlen (haarlem 1848). Grund= mann, Sind englische Steintohlen beffer als ichlefische? (Waldenburg 1872). G. Gus rich, Geologische Ueberfichtstarte von Schleffen (Breslau 1890). Santten, Roblenfidge Ungarns (Budapeft 1878). v. Hauer, Die fosstlen Rohlen Desterreichs (Wien 1865). v. Bochftetter, Afien, seine Bufunftsbahnen und feine Roblenschäpe (Wien 1876). Dofer, Rohlen= und Gifenerzlagerstätten Rordamerikas (Wien 1878). Th. v. Cohendorf, Auffig-Tepliger Brauntohlenbeden (Teplig 1867). Hull, Coal Fields of Great Britain (London 1873). Zicinsty, Mahrisch-schliches Stein= toblenrevier (Wien 1865). 28. Jicinsty, Dabrifd sichlesifdes Steintoblenrevier (Mährisch-Ostrau 1877). F. Jochams und H. Witmeur, Statistique des industries minières de Belgique 1875. Rosmann und Rungel, Oberschlesien, fein Sand und feine Induftrie. Festichrift (Bleiwig 1888), G. 76. B. Rreifder und Cl. Winkler, Untersuchungen über Sicherheitslampen (Freiberg 1883). Rupels wieser und Schöffel, Die Rohlenreviere von Oftrau u. j. w. (Wien 1870). Ch. Lallemand, Les lignites dans le nord de la Bohême (Paris 1881); auch Annal. des mines 1881. R. Lamprecht, Rohlenaufbereitung (Wien, Mang'iche Buch). C. Fr. R. Lange, Der Abbau ber Steintohlenfloge (Saarbruden 1885). C. Lintenbad, Aufbereitung (Berlin 1887). Lottner, Geognoftische Stige Des westfälischen Steinkohlengebirges (Jerlohn 1859). D. Dietich, Geologie ber Roblenlager (Leipzig 1875). Die Mineralkohlen Defterreichs. Gine Ueberficht ber geologischen, Betriebs= und Absagverhältniffe. Aus Anlag der Parifer Weltausstellung aufammengeftellt im t. t. Aderbau=Minifterium (Wien 1878). Monographie des Oftrau-Rarwiner Steintohlen-Revieres. Bearbeitet und herausgegeben vom bergund huttenmannischen Bereine in Dabr. Dftrau (Tefchen, Prochasta). R. Raffe, Steintohlenbergbau von Saarbruden (Berlin 1886). R. Raffe, Die Rohlenvorrathe ber europäischen Staaten, insbesondere Deutschlands und beren Erschöpfung (Berlin 1898). & Ratorp, Der niederrheinisch=westfälische Steinfohlenbergbau (Duffeldorf 1880). C. Raumann, Das Roblenbaffin von Floha (Leipzig 1864). E. Roegge= rath, Untersuchungen über bie Beigtraft ber Steintoblen des niederschlefichen Revieres (Walbenburg 1881). B. Robad, Der Brauntohlenreichthum und die Braun= tohlen-Bahnen Böhmens (Wien 1886). 3. Pechar, Roble und Gifen in allen Lanbern der Erde; Parifer Ausstellung (Berlin 1878). 3. Pecar und A. Peeg, Mineralische Roble; Wiener Ausstellung (Wien 1874). Pethold, Beitrag jur Renntniß der Steinkohlenbildung (Leipzig 1882). F. Poech, Das Forder= und Transportwefen des Steinkohlenbergbaues in Deutschland, Belgien und Frankreich (Wien 1883). Pollad, Die bohmijden Brauntohlen (Dresten 1877). 3. 3. Rein, Japan nach Reisestudien (Leipzig 1886). P. F. Reinsch, Untersuchungen über die Art sind diesenigen, die man in den Bergwerken der Gegend von Bena sindet, und die durch die Fluthen dahin geführt worden; sie fangen Feuer, wenn man glühende Rohlen darauf wirft, und brennen sort, so lange man mit Blasen anhält, darnach erlöschen sie, können sich aber von Reuem entzünden. Auf diese Art dauern sie sehr lange; ihr Geruch aber ist sehr unangenehm. Auf dem Borgebirge Erineas sindet man einen Stein, welcher demjenigen gleich ist, den man in der Gegend von Bena antrisst; wenn man ihn brennt, so dustet er einen Harzgeruch auß und läßt eine Materie, ohngefähr wie erkaltete Erde, zurück. Diesenigen Steine, die man Rohle nennt und für den häußlichen Gebrauch gewinnt, sind erdartig. Sie brennen und entzünden sich wie Polztohlen. Man sindet sie in Ligurien, wo auch der Bernstein gegraben wird, und zu Elis auf den Bergen, über welche man nach Olympia geht. Ihrer bedienen sich die Schmiede."

Diese Angaben beziehen sich offenbar auf Braunkohlen.

Noch älter soll ber Kohlenbergbau in England sein; in alten Bauen ber Kohlenslöße von Monmouthshire und Leicestershire fand man Feuersteinwertzeuge, in Derbyshire Wertzeuge aus Eichenholz, aber keinerlei Metalle, so
daß diese Baue vor die Eisenzeit zurückzureichen scheinen. Aus Funden von
Kohlenschlacken in den Ruinen römischer Ansiedelungen in Durham, Northumberland, Lancashire, Worcester und auf dem Herbe eines römischen Bades zu
Wrozeter schließt man, daß die Römer bei ihrem Ausenthalt in England
bereits Steinkohlen gebrannt haben. Um so aussallender ist es, daß Plinius?) Mineralkohle nicht erwähnt, oft aber Holzkohle, Holzschweelerei u. dergl.
Auch Bitruv beschreibt die Berwendung von Holzkohlen sür Bauzwecke,
Estriche u. dergl. 3). Mineralkohlen werden aber von ihm und anderen römischen
und griechischen Schriftstellern nicht erwähnt 4).

Von Bebeutung ift die Kohle erst in den letzten Jahrhunderten geworben.

Mitrostructur ber Steinsohle (Leipzig 1881). Runge und Jüttner, Flögtarte des Ruhrsohlenbedens (Dortmund 1888). Schardinger, Braunsohlenrevier von Elbogens Carlsbad (Wien 1891. Schüge, Geognostit der niederschlesischen Steinstohlen (Berlin 1882). W. Smyth, Coal and Coal-Mining (London 1869). D. Stur, Carbonsson (Wien 1885). F. Toula, Die Steinsohlen (Wien 1888). Don Ramon Oriol y Vidal, Cardones Minerales de Espana (Madrid 1874). M. Bollert, Der Brauntohlenbergbau im Oberbergamtsbezirk Halle (Halle 1889). Wagner, Bergrevier Aachen (Bonn 1881). E. Weiß, Fossile Flora der Steinstohlensormation (Bonn 1872). C. F. Zinden, Die Brauntohlen (Leipzig 1865); Ders., Physiographie der Brauntohle (Leipzig 1867 u. 1871); Ders., Die geologischen Horizonte der fossilen Rohlen (Leipzig 1883).

<sup>1)</sup> Rach Lyell (Antiquity of man, S. 55) fand man an der schottischen Küste, in der Pfarrei Dundonald, im Thon ein Bruchkück eines Ornamentes aus Cannelstohle in einer so tiefen Schicht, daß Lyell die Zeit seit der Einschwemmung desselben, mit Rücksicht auf die in bedeutend geringerer Tiefe liegenden Spuren römischer Ansiedelungen, auf ungefähr 5000 Jahre schätt, also in das Zeitalter der Pharaonen versetz. — 2) Hist. natur. 33, 94; 36, 95. — 3) Blümner, Techsnologie und Terminologie der Gewerbe und Künste dei Griechen und Kömern (Leipzig 1875 und 1884) 2, 313; 3, 134 und 166. — 4) Den Etrustern diente die sossille Kohle, wie Otsried Müller berichtet, nur dei der Grundlegung von Gedäuden zur Aussüllung, aber nicht als Brennstoff. Als solcher kam sie in Tosscana in Aufnahme erst im 3. Jahrzehnt des jezigen Jahrhunderts und wurde zus vörderst zur Unterseuerung der Vorsäurepfannen bei Monte Cerboli benutzt, dis sie durch die Hige der überstüssissen Vorsausgedehntere Zwede kam der toscanische Kohlenbergbau i. 3. 1838 in Aufnahme.

#### Deutschland.

Den Zwidauer Steinkohlenbau versett die Sage ins 10. Jahrhundert, bis in die Zeiten der gewerbfleißigen Sorbenwenden zurlick. Auch ber Name ber noch einige Jahrhunderte alteren Stadt Zwidau, früher Zwidowe, b. h. Aue ber Zwicz, eines flavischen Feuergottes, wird damit verknüpft. Den ersten sicheren Nachweis dieses Kohlenbergbaues enthält ber noch im Archive vorhandene Pergamentcober des Zwickauer Stadtrechts vom Jahre 1348: Daz sullet ir wizzen, daz alle smide, di niderthalb der mur sitzen, mit nichte sullen smiden mit steinkoln." Urfundliche Erwähnung findet ber Planiter Kohlenberg zum ersten Male in einem Lehnbriefe von 1499, bes Bodwaer Kohlenbaues aber im Stadtbuche bes Zwidauer Rathsarchivs von Die Kohlen bei Oberhohndorf wurden 1530, die Reinsdorfer 1540 entbeckt, der Steinkohlenbau im Plauenschen Grunde begann 1540. ältesten gebruckten Nachrichten über den Zwickauer Kohlenbergbau gibt G. Agricola1) in seinen S. 457 angegebenen Schriften. 3m "Bermannus" (S. 107) beschreibt er bereits brei Rohlenflötze, bespricht bie brennenden Rohlengruben 2), welche er mit dem Aetna und Besuv vergleicht. Er wundert sich, daß Plinius nicht die Angaben von Theophrastus (S. 458) erwähnt. Die weitere Entwickelung des sächsischen Kohlenbanes bespricht ausführlich Bergog (f. b.). Entscheidend für dieselbe mar die Einführung der Dampf= maschine; die erste wurde 1821 zu Zauckeroda im Plauenschen Grunde, die zweite 1826 auf dem Kohlenwerke zu Oberhohndorf aufgestellt; am 7. September 1845 wurde die Eisenbahn Zwickau-Leipzig eröffnet. An Zwickauer Rohlen wurden gefördert:

1770	•		•	•	•	•	<b>364</b> 30	Scheffel	(zu	90	bis	100  kg
1790		•		•			<b>3</b> 0815	59	•			O,
1800	•		•			•	62000	77				
							61 000	77				
1820	•	•	•	•	•	•	<b>65 000</b>	7)				
1830	•	•	•	•	•	•	<b>165 5</b> 00	77			77	
18 <b>4</b> 0	•	•	•	•	•	•	780000	77			"	
18 <b>50</b>	•	•	•	•	•	•	4200000	n			27	

Die Kohlenförderung im Ruhr=Kohlenbecken 3) ist mindestens 600 Jahre alt. Das tief eingeschnittene Kuhrthal mit seinen steilen, dis 50 m hohen Felswänden, an welchen unzählige Kohlenslöße zu Tage ausstreichen, mußte allerdings früh zur Steinkohlengewinnung anregen. In einem zu Dortmund erhaltenen Kaufbriefe von 1302 werden auch Kohlenkrafften in Aplerbeck genannt. Andere Urkunden von 1317 und 1319 erwähnen ebenfalls die Ver-

<sup>1)</sup> Adermann — Agricola war 1519 bis 1522 Lehrer in Zwickau. — 2) Das Rohlenstög zwischen Ober=Planitz und Rieder=Rainsdorf brennt seit undent=lichen Zeiten. Ende des 16. Jahrhunderts war es erloschen, wurde aber 1641 durch taiserliche Soldaten wieder entzündet; vergl. Herzog S. 60 und 81. — 3) Vergl. W. Runge, Ruhr=Steinkohlenbeden S. 311.

wendung von Steinkohlen. Nach einer Mittheilung der Dortmunder Chronik zogen 1389 während einer Belagerung die Schmiede über die Emscher und holten 100 Malter Steinkohlen. Nach den Aachener Stadtrechnungen wurden dort schon 1333 Steinkohlen allgemein zur Heizung öffentlicher Gebäude verswendet. 1353 schaffte die Stadt Aachen ein geaichtes Normalmaß für Steinkohlen an, welches von Lüttich geliefert wurde?). Die Kohlenzeche Hagensbeck bei Essen erhielt bereits am 15. April 1575 eine Bergordnung. Die Zeche Sälzer und Neuach wird schon um 1623, Schölerpad 1678 erwähnt.

Immerhin war die Steinkohlengewinnung im Auhr-Rohlenbeden bis zur Mitte des 18. Jahrhunderts ohne sonderliche Bedeutung, da genügend Holz vorhanden war, und der Bertrieb der Rohlen durch Pferdetreiber auf schlechten Landwegen war schwierig. Die i. 3. 1772 erfolgte Schiffbarmachung der Anhr förderte den Absatz nach dem Rheine wesentlich. Aber erst die Entwickelung der Eisenindustrie Westfalens und der Eisenbahnen in den 40er und 50er Jahren erhoben die Anhr-Rohle zur heutigen Bedeutung. Die von M. Reuß verfaßte Festschrift: "Mittheilungen aus der Geschichte des Königlichen Oberbergamts zu Dortmund und des nieder-rheinisch-westsälischen Bergbaues" gibt u. a. die nachstehende Tabelle über Production, Absatz, Werth, Zahl der Zechen und der Belegschaften.

	Production t	Werth derfelben Mt.	Abjak t	Werth deffelben Mt.	Zahl der Zecen	Belegicafi
1792	176 676	683 667	151 127	583 527	154	1 357
1800	230 558	1 039 015	204 384	921 630	158	1 546
1810	<b>36</b> 8 <b>67</b> 9	1 738 432	833 950	1 572 701	177	3 117
1820	<b>425 369</b>	2 279 140	392 157	2 102 047	161	3 556
1830	571 <b>4</b> 34	3 367 558	549 399	8 145 404	172	4 457
1840	990 352	6 396 330	<b>956 97</b> 8	6 006 312	221	8 945
1850	1 665 662	10 385 094	1 683 692	9 995 004	198	12741
1860	4 365 834	28 055 022	4 038 396	25 990 158	281	29 320
1870	11 812 528	67 626 048	10 957 358	62 731 912	<b>22</b> 0	51 391
1880	22 495 204	102 953 856	21 179 972	96 981 971	202	80 152
1890	37 402 494	312 779 932	35 466 949	296 593 957	175	138 739

In Wettin fand man beim Schürfen auf Kupferschiefer statt bessen i. J. 1466 Steinkohlen, hatte aber keine lohnende Verwendung; erst 1583 begann dort die Förderung. An der Saar begann der Kohlenbergbau i. J. 1529, in Niederschlessen und vielleicht auch in Oberschlessen noch vor dem dreißigjährigen Kriege. 1850 wurde im Saargebiet die erste Eisenbahn

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. Bergrecht 1872, S. 481. — Die Kohlenlager an der Inde und Worm bei Aachen sollen schon im 11. Jahrhundert bekannt gewesen sein (Fischer's Jahresber. 1894, 13). — 2) "Kolkulen" im Wurm-Revier bei Herzogenrath werden im 12. Jahrhundert erwähnt (Echo der Gegenwart vom 7. Mai 1873).

eröffnet; welchen Einfluß dieselbe auch hier auf den Kohlenabsatz der könig= Lichen Saarbrücker Gruben hatte, zeigt folgende Zusammenstellung 1):

						•		Abjak	zum directen A	Berbrauch als	Rohle
	3n	1 4	<b>Zal</b>	jre				Eisenbahnabsat t	Wasserabsa <b>z</b> t	Landabj <b>a</b> y	Für <b>Rotere</b> ier • t
1850		•	•	•	•		•	18 720	128 952	312 106	124 720
1855		•	•		•	•	•	575 686	98 334	<b>347 4</b> 32	<b>4</b> 38 938
1860		•		•	•	•	•	986 614	73 017	<b>3</b> 12 870	542 009
1865			•		•	•	•	1 624 112	51 095	411 607	720 171
1870				,		•	•	1 412 856	<b>356 588</b>	356 061	527 790
1875	•		•		•		•	2 484 556	571 639	402 715	865 463
1880								3 107 694	<b>549 073</b>	413 934	949 804

Die anfangs noch sehr mangelhaften Feuerungseinrichtungen und die geringe Sachkenntnig laffen es erklärlich erscheinen, daß die Steinkohlenfeuerungen ftart rauchten. Daß biefe Belästigungen arg gewesen sein muffen, geht aus der Berordnung gegen die Zwickauer Schmiede (S. 459) und ben englischen Gesetzen (S. 477) hervor. Bon vielen Seiten wurde sogar behauptet, der Rauch sei gesundheitsschädlich. So sollte die Pest i. 3. 1611 besonders im Feuerviertel (Wohnungen der Schmiede) in Zwickau und im benachbarten Rohlendorfe Bodwa gehaust haben. Auch die Schwindsucht sollte von Steinkohlenrauch kommen. Büntingen (a. a. D. S. 131) bestreitet, daß Steinkohlenrauch in freier Luft schäblich sei und meint, die in England auftretenden Krankheiten seien wesentlich der unzweckmäßigen Lebensweise der Engländer zuzuschreiben, sowie den offenen Kaminen, während die deutschen Defen die Luft nicht verunreinigen würden. Er empfiehlt die Berwendung von Steinkohle zum Beizen, Kochen, Salzsieben u. bergl., wenn man einen eisernen Roft verwende. Auch C. A. Scheibts?) halt bei zweckmäßiger Behandlung der Kohlen den Rauch nicht für schädlich, ja 3. G. Grügers) versichert, daß, da das Salz zu Halle noch mit Holz gesotten worden, die wässerigen Dünfte ber Salzsohle zu öffteren scorbutischen Krankheiten ber Salzsieber ober fog. Halloren Gelegenheit gegeben, welche nunmehro, ba bas meifte Salz bei Steinkohlen (find boch wohl Braunkohlen! F.) nicht mehr zu spüren wären.

Braunkohlenbergbau scheint jünger zu sein und ist jedenfalls erst in neuerer Zeit von Bedeutung geworden. Die Braunkohlengruben am Meißner wurden 1578 von Rhenanus eröffnet, der die Kohle in Allendorf zum Salzsieden verwandte; da dieses Schwierigkeit machte, ließ er 1588 einen eisernen Rost anfertigen, vielleicht der erste überhaupt. Wenn Bikn-

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. Berg-, Hütten- u. Salinent. 1884, 535. — 2) Bergl. Medicus, Steinkohlen (1768) S. 167. — 3) Cramer a. a. O. S. 36.

tingen (a. a. D. S. 85) erwähnt, daß sich am salzigen See und bei Eisleben sehr viel Kohlen finden, so bezieht sich dieses wohl auf Braunkohlen.

Welchen gewaltigen Einfluß die Dampfmaschine auf die Kohlenförderung Deutschlands hatte, wurde bereits erwähnt. Folgende Tabelle zeigt die Entwickelung der Mineralkohlenförderung Deutschlands in den letzten 40 Jahren.

Deutschlands Rohlenproduction.

,				Stein	tohlen	Braun	tohlen
	Im	Jahre		Menge	Werth	Menge	Werth
وروست	·			t	Mt.	t	જાત.
1848				4 383 565	25 697 334	_	_
, 1853				8 328 760	51 325 722		
1860				13 672 000	80 730 000		_
1862				15 576 <b>2</b> 78	83 097 894	5 144 0 <b>6</b> 0	_
1866				21 629 746	127 320 114		
1868		• • •		<b>25 704 758</b>	145 791 087	7 174 000	20 006 000
1870	• •			26 397 770	163 537 080	7 605 000	22 053 000
1871	• •	• • •		29 373 272	218 351 295	8 483 000	26 213 000
<b>1872</b>				33 306 418	296 668 500	9 018 000	<b>29 496 000</b>
1873		• • •		36 392 280	403 645 296	9 753 000	34 627 000
1874				35 918 614	387 182 871	10 740 000	39 232 000
1875				<b>37 436 368</b>	297 484 634	10 368 000	36 885 000
1876				<b>38 454 428</b>	263 678 277	11 096 000	38 442 000
1877				37 576 071	217 087 721	10 700 000	<b>35 921 00</b> 0
1878				39 590 000	207 916 000	10 930 000	<b>34 459 000</b>
1879				42 026 000	205 703 000	11 445 000	<b>35 227 000</b>
1880		• • •		46 972 262	245 657 178	12 145 000	<b>36 710 000</b>
1881	: •			<b>48 697 784</b>	<b>252 492 324</b>	12 818 210	38 025 984
1882				52 094 895	268 064 974	1 <b>3 23</b> 8 030	36 022 372
1883		• • •		55 943 004	<b>293 628 448</b>	14·499 644	<b>39 006 98</b> 8
1884	• •			<b>57 233 875</b>	298 780 192	14 879 945	39 578 345
1885	• •			<b>5</b> 8 <b>320 39</b> 8	302 942 159	15 355 11 <b>7</b>	40 377 832
1886				58 020 612	300 727 000	15 616 984	40 270 000
<b>18</b> 87			[	60 333 984	311 077 000	15 883 634	40 165 000
1888				65 386 120	341 063 330	16 573 963	40 896 384
1889	• •		!	67 3 <b>42</b> 171	385 079 880	17 601 466	44 349 314
1890			1	70 039 046	530 766 000	19012481	<b>49 768</b> 838
1891				<b>73 715 618</b>	589 518 000	20 556 625	<b>54 165 828</b>
1892			!	71 372 193	526 979 176	21 171 857	<b>58 505 898</b>
1893			1	73 908 999	498 466 000	21 567 218	<b>55 008</b> 000

Demnach zeigte d. J. 1892 einen geringen Rlickgang. Bertheilt auf die einzelnen Staaten ergibt sich für Deutschland (einschl. Luxemburg):

(Aus ben Biertessahrsheften zur Statistit bes Deutschen Reiches; herausgegeben im Raiserlich Statistischen Amt in Berlin.)

	Staaten	Werte mit Bros	Gesammte Förderung in absassähigen Produc	Gesammte Förderung in absassähigen Producten	Abzug von der Gesammts sörderung für den eigenen	Abzug von der Gesammts sörderung sür den eigenen	Durchschnittliche den Werken (! Lohnli	hnittliche tägl Berken (Durc Lohnlisten	ide erm	Belegschaft auf itt nach den ittelt)
	bezw.	ductions.	18	1892	Berb	Berbrauch	unter Tage	über	Lage	
	Landestheile	betricb	Menge	Werth	Menge	Werth		ınănnliche Arbeiter	weibliche Arbeiter	überhaupt
	,	Anzahl	t.	Mt.	t	Mt.	Röpfe	Röpfe	Röpfe	Röpfe
Steins	Preußen	343	65 442 558	470 709 823	3 948 225	27 778 943	198 266	54 609	5 323	258 198
toblen	Bayern	22	776 659	7 653 938	63 607	892 276	3 716	849	241	4 806
	Sachfen	36	4 212 875	39 758 682	560 449	1 758 383	15 921	4 866	453	21240
	Elfaß-Lothringen .	63	792 510	7 466 248	23 560	117 952	0208 .	866	36	4 104
	Uebrige deutsche									
,	Staaten	4	147 591	1 390 475	10 398	94 526	744	323	[	1 067,
	zus. Deutsches Reich	407	71 372 193	526 579 176	4 606 239	30 197 080	221 717	61 645	6 053	289 415
Brauns		410	17 219 033	47 652 132	3 376 734	9 248 019	13 118	16 553	745	30416
tohlen	Bayern	<b>6</b> 0	15 130	969 69	1 763	2107	92	22	4	115
	Sachsen	109	927 860	2 698 729	110 808	276 816	1115	1 157	158	2 470
	Peffen	10	216 821	798 356	28 106	155 481	340	243	!	583
	Braunschmeig	10	593 849	1 940 306	58 909	190 762	444	371	1	816
	Sachsen-Altenburg.	42	1 240 812	2 475 379	93 088	169 541	704	741	165	1 610
	Anhalt	11	904 527	2 757 854	59 849	178 809	971	355	1	1 326
	Uebrige beutsche									
	Staaten	4	53 825	113 946	098 9	12 783	70	69	9	145
	zuf. Deutsches Reich	669	21 171 857	58 505 898	3 736 117	10 239 256	16 858	19 544	1 078	37 480
	•	•		•	•	•	•			

Dagegen betrug die Förderung der Jahre 1862, 1872 und 1882 in Tonnen:

	•	Steinkohl	e	æ	Brauntoh	le
	1862	1872	1882	1862	1872	1862
Preußen (einschließlich Gan=	!					!
nover u. j. w.)	13 590 390	29 523 776	47 097 376	3 999 681	7 449 636	10 795 (
Bayern	307 946	412 412	512 628	50 262	12 067	. 179
Sachsen	1 902 467	2 946 261	3 784 147	428 615	601 448	6157
Baben	9 376	11 715	8 522	_	_	<u> </u>
Elfaß = Lothringen		290 205	518 525		2 233	, y
Großherzogthum Beffen	<b>l</b> – '	1 _ '	1 _ '	31 968	46 576	25 3
Braunschweig	1 <u> </u>	498	ı <u> </u>	119418	185 295	287 3
Oldenburg, Medlenburg,	<i>l</i> '	1	1	'		
Waldeck, Lippe	<b>l</b> – '	106 772	105 864		4 065	125
Thuringijche Staaten	24 288	1		B		1
Anhalt				340.795		749 1

Die Verhältnisse des Steinkohlenbergbaues in Preußen zeigen die Tabellen S. 466 bis 471.

In der folgenden Uebersicht sind diejenigen Steinkohlenbergwerke des Oberbergamtsbezirks Breslau zusammengestellt, deren Förderung im Jahre 1892 100 000 t überstieg.

Rame des Bergwerks	<b>R</b> rei <b>s</b>	Fõrderung t
Rönigin Luise einschl. Guido	Zabrze	2 516 428
Königsgrube mit Pachtfeld "Zum hohen Kreuz"	Beuthen	1 138 835
Königin Luise-Pachtfeld mit Catharina und Oscar	Zabrze	275 092
Conf. Paulus=Hohenzollern	Beuthen	1 101 309
Brāfin Laura	Rattowit	834 269
Ber. Mathilde mit Pachtfeld conf. Schlesien	Beuthen	695 741
Caurahütté	Rattowig	612 158
Cons. Florentine mit Carnallsfreude	Beuthen	590 355
Cons. Hohenlohe mit Pachtfeld Ferdinand	Rattowig	581 190
Conf. Concordia mit Pachtfeldern Borfig, Johann	•	
August, Ludwigsglück und Maria Anna	Babrze	549 002
Cons. Heinitz	Beuthen	380 809
gedwigswunsch	Babrze	348 401
Reue cons. Radzionkau	<u> Tarnowik</u>	299 052
Comb. Gottessegen mit Pachtfeldern Caphemia und		
Franzista	Rattowig	260 023

Rame des Bergwerts	<b>R</b> reiß	Förderung t
Conf. Brandenburg mit Pachtfeldern Ruda, Catharina		
und Oscar	Zabrze	247 782
Mag und Zung Anna Südfeld	Rattowit	· <b>246</b> 8 <b>3</b> 6
Cons. Wolfgang mit Pachtfeldern Catharina, Maximi-		•
liane, Gute Schifffahrt und Beffere Zukunft	Zabrze	226 205
Comb. Hugozwang mit Köpfeloben, Beatensegen I	·	
283. u. Alexandrine	Rattowitz	185 2 <b>05</b>
Ludwigsglück mit Pachtfelbern Borfig und Altenberg II	Babrze	178 <b>656</b>
Emma mit Pachtfeldern Mariahilf und Weihnachts=		
abend	Rybnik	160 439
Cons. Georg	Rattowitz	15 <b>9 76</b> 8
Lythandra mit Pachtfeld Cicero	Beuthen .	100 968
Conf. Giejche	<b>R</b> attowik	1 084 243
Ferdinand und Ferdinand Ia	<b>29</b>	476 071
Myslowit mit Feldsegen	<b>,</b> , , , , , ,	435 171
Cleophas mit Beatensegen Oft und Zur Gottes Gnade	n	316 948
Cons. Deutschland	Beuthen	<b>544</b> 8 <b>93</b>
Conf. Schlesien	"	408 558
Emanuelsegen	Pleß	146 739
Ber. Glüchilf mit Pachtfeldern Friedrich Stolberg und		,
Friedenshoffnung	Waldenburg	78 <del>6</del> 486
Conf. Fuchs und Pachtfelbern Emilie und Anna	,,	550 242
Friedenshoffnung	"	415 362
Conf. Fürstensteiner	<b>"</b>	400 267
Conf. Carl Georg Bictor	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	251 277
Conf. Abendröthe	, ,	129 776
Conf. Melchior	<b>"</b>	129 174
Conj. Gottes Segen	, ,	106 419
Conf. Guftav	Landeshut	107 378

2. Oberbergamtsbezirk Halle lieferte 1892 in zwei Werken nur 196i0t gegen 29233t in 1882; Wettin ist am 11. Febr. 1893 geschlossen.

3. Im Oberbergamtsbezirk Clausthal lieferten die Staatswerke am Deister 309 702 t (68 632 weniger als 1891), am Osterwald nur 18 983 t, das Schaumburger Werk 250 489 t, das Bantorfer Privatwerk 78 220 t, Ileferte nur 787 t Kohlen.

4. Im Oberberg amtsbezirk Dortmund standen 1892 179 Bergswerke mit insgesammt 213 selbständigen Förberanlagen im Betriebe. Bon 175 Werken wurden 36 853 502 t Steinkohlen im Werthe von 271 663 689 Mt. gefördert, d. i. gegen das Borjahr eine Berminderung um 548 992 t und um 41 116 243 Mt. Bier Werke standen noch in Auss und Borrichtung bezw. Auss oder Umban. Die Zahl der durchschnittlich beschäftigten Arbeiter betrug 142 247 Mann, das sind 3 508 mehr als i. J. 1891.

Jahre 1892.

Steintohlenproduction Preugens im

Brennstoffe.

Pferde-746 14886 **5** 180 4 155 7912 träfte 8 467 maschinen Damp[= 3abl 14 8 34 rstisdr& 1 314 302 275 361 807 Forderung auf 5,48 5,97 4,97 tur 1 t 4,88 6,41 19'9 Durchschriftsmerth ensalichich halben-berlufte 59 707 16 072 134018 278 011 101 600 185 604 destate ben der ben der ben der ben der geben eine geben der geben der beite bet beite beite beite beite beite beite beite beite beite beite bei Ablan 1 082 473 262 169 tauf einfctl. 2 380 100 1 881 055 1 457 050 1188 017 Zum Ber: Deputate 1 966 158 24 466 914 8 543 755 7 561 GOH 6 793 925 16 185 952 恕crth ä Borberung 1 477 419 1 655 992 1 138 835 2516428 275 092 1 523 524 Menge überhaupt 761. Bahl ber 14 256 41958 4 970 Arbeiter 8 774 9155 15 Q CA C Mriebene Berte hoben Rönigin Luise-Grube-Pachtseld nebst den Bachtseldern Catharina und Ostar ach tete Outpo Bom Staate betriebene Werte. Bom Staate verliehene Oberbergamtsbezirt Breslau Ronigsgrube einfchl. Bum A. Oberschleffen Ronigin Buffe-Grube mit Bom Staateberpe Ronigsbutte . Rattowith . 想 erte. Bergrebier Beuthen

				3 t Steinfohk, 7 " " 8 " " 9 " " 11 " "	2 658 333 t 4 256 927 " 5 854 403 " 8 228 369 " 10 110 721 " 12 842 128 " 17 095 531 "				1861 1865 1870 1875 1880 1885 1885	*) Oberschlessen förderte
18 339	236	196	6,19	212 496	\$ 032 802 2 692 114	28 003 910 17 963 678	9 385 749 2 902 775	17 244	2 <del>1</del> 2 <del>4</del>	" 1891
20 219	345	161	7,86	998 968	8 002 063	26 810 256	8 411 763	17 903	42	Riederschleffen 1892
13	န	66	10,01	698	2 592	29 653	2 961	30	-	Borlig
3 377	61	155	6,38	33 978	367 998 2 631 478	2 571 824	403 080	2 597	16	Bergrevier Oeftlich-Waldenburg .
						•				B. Riederschleften.
43 074	858	307	3,95	910 608	9 888 222	43 021 642	10 888 172	35 416	109	1882
65 837	786	298	5,64 K,63	1 213 822	15 213 235	92 663 199	16 437 489	55 225	96 6	Oberschleften *) 1892
331	19	401 240	0,43 . 5,18	7 261	915 227	1 171 658	954 848 226 272	2581	٠ ت	Signbesherrschaft Beuthen
15 465	137	315	5,93	322 361	2 389 336	15 699 391	2 648 745	8 422	20	
		_								Andere Berte.
2 570	62	196	5,89	890 69	809 608	3 147 730	684 314	2 982	13	" Ratibor
638	13	156	4,78	8 047	186 510	935 815	195 635	1 257	<b>1</b> 0	Ritola
RAT O	88	A+Z	00's	1/A AC	111 DAZ	1 504 505	UKB 1980	/QC T	g	" Earnowig

Zum Absațe, einschließlich zum eigenen Gebrauche, gelangten von den Privatswerken insgesammt 36728667 t Steinkohlen, gegen 37253827 t im Borsjahre, d. i. eine Abnahme von 525160 t. 3597 Dampfmaschinen hatten 268915 Pferdestärken.

Die Förderung der i. J. 1892 im Regierungsbezirk Münster im Betriebe gewesenen 11 Zechen betrug 3816 551 t, gegen 3511810 t in 1891; die Belegschaft bestand aus 15254 Arbeitern, gegen 13554 im Borjahre. Die Förderung vertheilt sich auf die einzelnen Werke wie folgt:

```
      Prosper Schacht II
      . 657 423 t
      Ewald
      . 342 987 t

      Rectlinghausen
      . 544 689 ,
      Graf Moltte
      . 291 863 ,

      Hougo
      . 385 620 ,
      König Ludwig
      . 283 142 ,

      Graf Bismarck
      Schacht II
      . 383 458 ,
      Schlägel u. Eisen
      . 208 783 ,

      Oberhausen
      Schacht Ofter
      Seneral Blumenthal
      . 203 382 ,

      feld
      . 379 800 ,
      Nordstern
      . 135 404 ,
```

Im Regierungsbezirk Arnsberg standen i. J. 1892 117 Steinkohlenbergwerke, außerdem die Betriebsabtheilung Schacht I der Zeche Graf Bismard (vergl. Regierungsbezirk Münster), mit 89801 Arbeitern im Betriebe. 114 Werke förderten zusammen 22610392 t Steinkohlen zum Werthe von 166793750 Mk. Eine Förderung von 100000 t und mehr hatten folgende Zechen aufzuweisen:

Semen aufgaweilen.			
1. Conjolidation	1 037 <del>9</del> 12 t	28. Graf Bismard Schacht I	290 000 t
2. Ber. Rhein - Elbe u.		29. Ber. Hannibal	280 361 "
Alma	937 664 ,	30. Heinrich Buftan	276 637
3. Hannover	673 950 "	31. Zollern	274 707
4. Shamrod	639 770 "	32. Julia	272 319
5. Centrum	633 424 ,	33. Hörder Kohlenwert	<b>272</b> 239 ,
6. Pluto	615437	34. Gneisenau	267 489 ,
7. Ber. Germania	517 709 ,	35. Monopol	251 841 "
8. Ber. Stein u. Harden=		36. Ber. Hamburg	240 767 ,
berg	503 324 "	37. Massener Tiefbau	237 423 "
9. Reu=Rierlohn	488 328 "	38. Ber. Franzista Tiefbau	<b>225 727</b> ,
10. Unser Frig	479 036 <sub>n</sub>	39. Amalia	223 397 "
11. Wilhelmine Victoria .	<b>451 667</b> "	40. Courl	223 101 "
12. Bictor	448 213 <sub>n</sub>	41. Glückauf Erbstolln	212 727 <sub>s</sub>
18. Erin	<b>440</b> 630 "	42. Lothringen	212 264 "
14. Holland	395 187 <sub>"</sub>	43. Ber. Präsident	202 293 "
15. Eintracht Tiefbau	<b>394 240</b> "	44. Hansa	1 <b>98 33</b> 8 "
16. Königsgrube		45. Friederica	193 830 "
17. Fröhliche Morgensonne		46. Ber. Maria Anna u.	•
18. Hibernia	357 179 "	Steinbank	190 333 "
19. Königsborn	349 776 <sub>n</sub>	47. Pring=Regent	186 782 ,
20. Friedrich der Große	348 977 ,	48. Vollmond	181 188
21. Ber. Conftantin der		49. Mont Cenis	176 548 "
Große	344 504 "	50. Louise u. Erbstolln	173 980 "
22. von der Hendt	341 684 "	51. Graf Schwerin	173 884 ,
23. Ber. Westfalia	339 277 ,	52. Julius Philipp	171 448,
24. Mansfeld	317 078 ,	53. Margaretha	157 894 ,
25. Dannenbaum	309 219 "	54. Pring: von Preußen .	157 037 ,
26. Dorftfeld	306 870 ,	55. Tremonia	156 597,
27. Hasenwinkel	292 788 <sub>n</sub>	56. Caroline bei Harpen	149 903 "

57. Giberg	149 747 t	67. Westhausen	124 471 t
58. Siebenplaneten	142 482 ,	68. Braaker Mulbe	124 377
59. Ber. Carolinengliich .	141 216 ,	69. Ver. General u. Erb=	
60. Altendorf		ftolln	121 731 "
61. Crone	**	70. Herminenglud Libbrius	
62. Ber. Bommerbanter 🐇		71. Carl Friedrich Erbstolln	•
Tiefbau	138 775 ,	und Brodhaufer Tief-	
63. Boruffia	137 553	bau	108 616 "
64. Ber. Bidefeld Tiefbau			104 774 "
65. Bruchstraße	134 063 ,	73. Ber. Trappe	
66. Ber. Schürbank u.	131 689 "	74. Ber. Wiendahlsbant .	
Charlottenburg	131 689 "		

Im Regierungsbezirk Düsselborf standen i. I. 1892 42 Bergwerke und die beiden selbständigen Schachtanlagen Oberhausen I und II und Prosper I in Förderung. Bei einer Belegschaft von 35 595 Mann förderten diese Zechen insgesammt 10 179 495. t Steinkohlen. Eine Production von mehr als 100 000 t hatten folgende Zechen auszuweisen:

Bollverein	039 673 t	Langenbrahm 222 773 t
Dahlbujd	805 049 "	Graf Beuft u. Ernestine . 197 511 "
Concordia	539 097 ,	Friedrich Ernestine 197 199 "
Oberhausen Schacht I und II	521 322 "	Westende 190 505 "
Colner Bergwerksverein .	457 078 ,	Ber. Hagenbed 175 775 ,
Ber. Helene u. Amalie	438 904 "	Carolus Magnus 163 999 ,
König Wilhelm	405 336 "	Johann Deimelsberg 158 703 ,
Rönigin Elifabeth	399 987 "	Hercules 156 589 "
Ber. Bonifacius	398 332 "	Ludwig 156 043 ,
Reu-Effen	397 833 "	Ber. Portingsfiepen 135 901 "
Prosper, Schacht I	335 357 <sub>n</sub>	Ber. Wiesche 119 635 "
Deutscher Raiser	326 437 "	Qumboldt 110 482 "
Mathias Stinnes	263 151	Roland 106 249 ,
Ber. Sälzer u. Reuad	257 206 "	Rheinische Anthracit=
Bictoria <b>Rathias</b>	253 808 »	- Rohlenwerfe 103 689 "
Wolfsbant u. Reu-Wesel .	242 137 "	Ber. Sellerbed 103 029 "
Alstaden	240 421 "	Ber. Rosenblumendelle 101 828 "
		·

5. Oberbergamtsbezirk Bonn. Die Gesammt = Steinkohlens sörberung des Bezirks betrug 8160997 t zum Werthe von 74553220 Mk. gegen 8375811 t zum Werthe von 80996298 Mk. im Vorjahre. Die Försberung ist somit um 214814 t, im Werthe aber um 6443078 Mk. gessunken. — Besonders wichtig sind die Staatswerke bei Saarbrücken:

		Geldwerth der Forderung	er Förd	exnug	Witt	Mittlere Belegschaft	hajt	F3r=	Damp	Dampfmafchinen
Rame und Nummer (I—IX) der Gruben (Berginspectionen)	Förderung	überhaupt	durchschnittli für 1 t	nittlid 1 t	unter Tage	unter Tage über Tage in	auf auf einen in Summe Arbeiter	verung auf einen Arbeiter	1908	Effective Pferdes
	ţ	mt.	Mt.	<b>Bf.</b>				ŧ		ftärfen
1.	2.	œ	4.	5.	6.	7.	<b>જ</b>	.6	10.	11.
Rrondring	415 445	3 589 445	80	25	1 549	387	1 936	215	98	2 335
Gerhard	686 873	7 776 402	11	32	2 657	765	3 422	201	79	5 736
v. d. Heydt III	636 676	7 200 806	11	31	2 292	678	2 962	215	59	3 450
Dudweiler IV	486 646	4 443 082	6	13	1 987	430	2417	201	34	3013
Sulgbach V	595 791	5 487 285	o	21	2 284	<b>787</b>	2 568	232	42	5 307
Reden VI	681 325	6 574 784	6	8	2 949	618	3 567	191	69	3 762
Seinig VII	1 018 333	10 458 279	10	27	<b>3</b> 298	1 033	4 331	235	49	3843
Ronig VIII	746 401	7 575 975	10	15	2 583	649	3 132	238	55	2 354
Friedrichsthal IX	510 707	4 621 896	<b>6</b>	8	1891	433	2 324	220	42	5 055
Bottelborn X	135 379	1 225 180	6	8	652	102	764	180	13	844
Fischbach XI	345 814	. 3 221 780	<u></u>	88	1 311	843	1 654	. 209	37	<b>6</b> 449 ·
Summe 1892	6 258 890	62 173 864	6	83	28 458	5 617	29 070	215	515	40 647
Dagegen 1891	096 688 9	66 931 852	2	47	23 209	5 874	28 583	224	480	36 338
1883	5 892 821	46 015 883	~	3	19 872	4 206	24 078	245	326	21 577
1882	5 480 181	40 705 824	7	48	19 122	8 739	22 861	240	. 310	19 788
	_		_	_	-	_			<b></b>	

im Jahre 1892 48 279 t mit 49,96 Proc. Ausbringen,
" " 1891 55 208 " " 50,19 " "
" 1852 63 995 " " 53,58 " " Rolerei ber Brube Beinig Heferte an Rots

Für die Tonne großer und kleiner Koks berechnet sich ein durchschnittlicher Berkaufspreis von 15,11 Mk., gegen 16,46 Mk. in 1891 und 21,26 Mk. in 1890. Auf den Privat-Koksanstalten wurden dargestellt 559 759 t, gegen 520 776 t im Borjahre.

Das Steinkohlenbergwerk Rheinprenßen, welches seit dem 1. Januar 1892 dem Bergreviere Düren angehört, förderte 363 108 t, gegen 339 062 t, d. i. 24 046 t mehr als im Borjahre. Die Koksproduction betrug 54 155 t, gegen 57 925 t. — Grube Hostenbach (Reg. Trier) förderte 1892 nur 131 000 t (gegen 159 887 in 1891), Grube Eschweiser=Reserve (Reg. Aachen) förderte 151 843 t.

Uebersicht über den Steinkohlenbergbau im Preußischen Staate im Jahre 1892 nach Steinkohlenbeden 1).

	Werte	<del>-</del>	Rohl	enförderui	ng	Haldenwertl Förderu	
		Anzahl		durchid	hnittli <b>ch</b>		非
Rohlenbeden	Betriebene	der Arbeiter	im Ganzen t	auf eine Grube	auf einen Arbeiter t	im Ganzen Mt.	Bburchschmitte
Oberichleften	96	55 225	16 437 489	171 223	298	92 663 199	5,64
Riederschleften	42	17 903	3 411 753	81 232	191	26 810 256	7,86
Wettin u. Löbejün	2	103	19 660	9 830	191	201 184	10,23
Hannover (Beal-		200	20 000				20,20
bentohle)	9	<b>2 94</b> 8	<b>455 24</b> 0	50 582	154	3 765 386	8,27
Grafschaft Hohn-				00002		0 700 000	0,20
stein	2	14	1 309	655	94	8 860	6,77
Schaumburg (1/2)	1	854	125 245	125 245	147	1 228 406	9,81
Minden	2	73	7 220	3 610	99	83 415	11,55
Ibbenbüren	2	1 347	217 204	108 602	161	2 050 902	9,44
Rubr	174	141 997	36 969 549	212 469	260	271 886 761	7,35
Aachen	11	6 963	1 404 709	127 701	202	8 263 380	5,88
Saar	14	30 771	6 393 180	456 656	208	63 748 084	9,97
Zujammen	355	258 198	65 442 558	184 345	. 253	470 709 833	7,19
Dagegen 1891	354	252 178	67 528 015	190 757	268	527 225 051	7,81
" 1889	338	212 382	61 436 991	181 <b>76</b> 6	. 289	332 581 05 <b>9</b>	5,41
<b>"</b> 1888	352	198 222	59 475 351	168.964	900	291 918 935	4,91
" 1881	400	162 179	43 780 545	109 451	270	216 973 961	4,96
" 1880	405	155 006	42 172 944	104 134	272	210 617 066	4,99

<sup>1)</sup> Bergl. Fischer's Jahresber. 1891, 120; 1890, 223.

Brauntohlenförderung bes Preußischen Staates während bes Jahres 1892 nach Provinzen.

	· Bet	Betriebene Berte	Berfe		Fördermenge	ge (abfayfahig)	þig)	(Qu)	haldenwerth der Forberung	Förberung	
1	920	ğ		(d)		ouf eine	nen ret	•	ping	durchichnitklich a	jnb
4 t o o t u g	Staa	Priba=	311= formmen	arogner	im Ganzen	Grube	is fu. isdzB	im Gangen	eine Grube	einen Arheiter	1 t
•	teg	ten			ţ	- t	t t	Mt.	Mt.	Mt.	Mt.
Weftpreußen	1.	ι.	1	7	430	480	215	2 452	2 452	1 226	5,70
Brandenburg	1	113	113	7 540	4 598 076	40 691	.610	12 918 060	114 819	1.713	2,81
Posen	1	7	2	8	28 149	4 021	284	104 569	14 988	1 056	12,8
Schleften	1	35	35	1 266	456 843	13 052	361	1 716 754	<b>49</b> 050	1 356	3,76
Sachsen	4	189	193	18 168	10 925 189	209 99	109	30 388 776	157 455	. 1672	2,78
Hannover	1	4	4	131	53 844	13 461	233	152836	88 209	199	2,84
Helfen=Raffau	4	83	37	1 298	298 353	7 928	226	1 193 645	322 1	920	4,07
Rheinproving	1	88	88	1812	. 863 199	22 716	. 476	1 775 040	30 923	648	1,36
Summe. 1892	80	420	428	30 416	17 219 033	40 231	999	47 652 132	111 937	1 567	2,77
Dagegen 1891	<b>\$</b> 0	427	485	29 046	16 739 984	98 489	829	43 568 357	100 167	1 500	2,60
n 1889	<b>0</b> 0	416	424	24 612	14 205 047	33 502	22.2	35 328 133	83 321	1 435	2,49
, 1888	<b>co</b> .	411	. 419	23 408	13 207 888	81 522	564	32 159 847	76 753	1 874	2,43
, 1883	00	430	438	21 197	11 826 630	27 001	558	31 759(552	72 510	1498	2,69
" 1882	<b>6</b>	422	430	20 108	10 788 031	25 112	537	29,570 722	69 2 89 .	1 470	2,73
1881 "	. 60	448	456	19 959	10412153	22 834	52.7	81 268 991	. 68 572	1 567	8,00
, , 1880	<b>0</b> 0	461	469	19 757	9 874 888	21 055	200	30 165 766	64 819	1 526	3,06
	-	_	•	•	-	-		•			

# Die wichtigsten Werke sind zur Zeit:

_ Rame der- Grube	Lage	Höhe der . Förderung 1892
		• • • •
Concordia	99 - ***	T KCK 1KO
Johanne Genriette	Nachterstebt	909 199
Ottilie Rupferhammer	Unseburg	401 359
Anna	Oberröblingen Zichipkau	397 940 328 743
Ilje	Bückgen · ·	318 344
Marie		309 000
Luise	Bitterfeld	277 491
Deutsche Grube		262 087
Auguste	Bitterfeld	256 989
Wilhelminensglück	Clettwig	243 430
Haul		241 388
Emilie und Werner	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	234 038
Heye I	· ' Särchen	225 155
Hentels Werte	Genftenberg	222 031
Marie	Rl. Raschen	217 815
Walthers Hoffnung	· · Stedten	204 831
Marie Louise	. Neindorf	205 478
Victoria	Bötensleben	203 159
Alfred	Tornig	192 085
Hermine	Greppin	184 310
Caroline	Offleben	173 191
Emma	Stredau	167 195
Alksicherben	Bicherben	165 026
Mr. 278	Prehlig	163 945
Raumburg	Deuben	160 302
N. Rr. 6	Greppin	158 181
Hedwig	Wildschür	152 885
Neue Sorge	Räthern	150 051
Meuro:Stolln	Senftenberg	143 144
Benriette	Sallgast	140 211
Georg	Aschersleben	140 183
Staatswerf	Eggersdorf	139 865
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	Löderburg	137 894
Jacobsgrube	Bornede	~137 827
Bereinsglück	Prehlig	137 570
Mr. 315/21	Webau	136 238
Prăsident	Schönfließ	135 053
Sopgie	Wolmirsleben	127 639
Rejcke'jche Werke	· Reppist ·	126 482

## Die Einfuhr und Ausfuhr Deutschlands betrug:

	Stein	tohlen	Braun	toblen
Jahr	Einfuhr	Ausfuhr	Einfuhr	Ausfuhr
1850	502 008	1 493 276		
1860	<b>782 0</b> 30	1 943 778		
1870	1 681 573	4 007 400	-	
1880	2 058 767	<b>7 236 466</b>	3 081 466	<b>19 200</b>
1885	2 375 905	8 955 518		

#### Dagegen betrug:

	<b>E</b> i n	fuhr	Ausfuhr				
	1892	1893	1892	1893			
Brauntohlen .	6 701 309	<b>6 705 672</b>	18 582	22 756			
Rots	<b>46</b> 5 <b>72</b> 6	439 182	1 717 893	1 902 424			
Steinkohlen	4 436 983	4 664 047	8 971 055	9 677 304			
Preß= und Torf=	!			·			
fohlen	<b>75 788</b>	102 992	<b>120 56</b> 0	171 356			

## Der Verkauf von Kohlen im Inlande betrug darnach:

1891	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	υ <b>9 212 000 t</b>
1892	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	66 587 000 <sub>n</sub>
												67 925 000

### Auf den Kopf ber Bevölkerung kommen somit etwa:

1891	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1 385	k
1892		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1 359	29
															1 886	

## Desterreich.

Der Steinkohlenbergbau Böhmens ist in der zweiten Hälfte des 15. Jahrhunderts, der auf Braunkohlen in der ersten Hälfte des 16. Jahrhunderts begonnen<sup>1</sup>). Nach Pechar (a. a. D.) wurde aber in Böhmen 1550 der erste Braunkohlenbergbau und 1580 der erste Steinkohlenbergbau ins Leben gerusen. Erst im 17. und 18. Jahrhundert sind in anderen Ländern der Monarchie (Steiermark, Niederösterreich und Mähren) weitere Kohlenbergbaue eröffnet worden. Durch Jahrhunderte dienten indessen die Mineralkohlen nur einem ganz unbedeutenden Localbedarse, da die Berkehrsmittel sür eine weitere Berstührung derselben sehlten und der Reichthum der vorhandenen Wälder sür die Zweie des Hausbedarses und der noch im Ansang der Entwickelung begriffenen Industrie ausreichenden Brennstoff darbot. Dem entsprechend lieserte Desterreich im Jahre:

1819	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	94 607	t	Mineraltohle
												211 298		•
1840	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		469 212	77	 9
												· <b>721</b> 707		••
									-	_		944 323	-	20

<sup>1)</sup> Mineraltohlen Desterreichs 1878, S. 161.

# Sodann, getrennt in Steinkohlen und Braunkohlen:

									Steinkohlen t	Braunkohlen t
1850	•	•	•	•	•		•		<b>584</b> 068	<b>360 25</b> 5
1855		•	•	•	•	•	•	•	1 180 449	920 601
1860	•	•	•	•	•	•	•	•	1 <b>94</b> 8 18 <b>9</b>	1 548 306
1865	•	•	•	•	•	•	•	•	2 836 884	2 232 419
1870	•		•	•	•	•	•	•	4 295 775	4 060 169
1875	•		•	•	•	•	•	•	5 18 <b>5 234</b>	<b>7 666 812</b>
1880	•	•	•	•	•	•	•		6 644 728	9 434 040
1885	•	•	•	•	•	•	•	•	7 <b>378 665</b>	10 514 155
1890	•	•	•	•	•	•	•	•	8 931 065	15 329 057
1891	•	•	•	•	•	•	•	•	9 192 885	
1892	•	•	•	•	•	•	•	•	9 241 126	16 190 275

# An der Steinkohlenproduction waren betheiligt mit Tonnen:

	1882	1886	1892
Böhmen	3 305 271	<b>3 316 61</b> 0	3 688 714
Riederöfterreich	44 738	54 364	46 387
Mahren	<b>908 693</b>	1 011 227	1 179 790
Schlefien	1 958 342	<b>2 529 118</b>	3 693 542
Steiermart	153	<b>362</b>	214
Galizien	341 805	<b>509 567</b> .	632 479
Arain		<b>30</b>	

## Brauntohlen:

uuuivyitu.			
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	1882	<b>1886</b>	1892
Böhmen	6 496 560	8 351 530	13 153 998
Steiermark	1 757 403	1 864 295	<b>2</b> 171 186
Oberöfterreich	<b>264 673</b>	267 973	363 135
Rrain	130 400	<b>120</b> 937	136 174
Mähren	108 694	105 335	111 022
Rärnten	90 138	<b>76 795</b>	68 474
Iftrien	66 554	<b>67 623</b>	86 888
Dalmatien	<b>22</b> 086	29 612	<b>53 288</b>
Tirol	23 750	21 629	<b>24 686</b>
Vorarlberg	7 800	13 990	_
Riederöfterreich	19 489	8 <b>34</b> 3	1 615
Galizien	8 136	<b>2 698</b>	19 261
Solefien	<b>59</b> 8	<b>595</b>	548

## Ungarn lieferte:

	•						•			Braunkohle	Steinkohle
							•			t	t
1862		•	•	•	•	•	•	•	•	<b>264 933</b>	324 300
1872		•	•	•	•	•	•	•	•	855 793	617 186
1891			•		•	•	•		•	2 427 126	1 019 352
1892		•	•	•	•	•	•		•	2741391	1 052 214

# Großbritannien.

Die erste geschichtliche Erwähnung der Steinkohle ist wohl die Angabe in der Chronik der Abtei von Peterborough aus dem Jahre 852, daß ein

Lehnsmann dieses Klosters u. a. auch 12 Ladungen Kohlen liefern milffe-Im 12. Jahrhundert bildete die Kohle in England bereits einen Handels= Wie der Handelswerth der Kohle gestiegen sein mag, läßt sich nach einer Urkunde Heinrich's III. vom Jahre 1239 vermuthen, in welcher derfelbe ben Bürgern von Newcastle den Kohlenbergbau, gegen die für damalige Zeit außerordentlich hohe Abgabe von 100 Pfund jährlich iberträgt. Um jene Zeit erfolgte in England bereits der Aufschluß in ben verschiebenen Rohlenbeden, und gegen Ende des 13. Jahrhunderts scheint auch in Schottland die Rohle in ausgebehnterer Weise gewonnen worden zu sein. Trop verschiedener widriger Berhältnisse wurden die Kohlen auch für den Hausbedarf verwendet und zu Anfang des 14. Jahrhunderts war die Benutzung derselben in London bereits eine so allgemeine, daß ernstliche Bedenken wegen der dadurch herbeigeführten Luftverpestung auch dort entstanden. Schon 1273 beschwerte sich der Adel Londons bei Eduard I. über den überhand nehmenden Rauch der "sea coals", und i. J. 1306 bat das Parlament den König Eduard I. um Erlaß eines Berbotes, bezüglich der Benutzung "ber Seekohle", wie man damals vorwiegend die Steintoble von Newcastle bezeichnete. Dieses Verbot erfolgte, nach welchem in London und seinen Borstädten bie Bewohner unter Androhung harter Strafen angewiesen wurden, wieder Holz zu feuern. Allein taum 20 Jahre fpater landeten nicht bloß zahlreiche Kohlenschiffe wieder an den Ufern der Themse, sondern selbst im königlichen Palaste wurde die Seekohle von Newcastle gebrannt. Chuard III. beförderte den Kohlenbergbau, Richard II. legte den ersten Zoll auf die von Newcastle nach London kommenden Kohlenschiffe und Heinrich V. stellte 1421 bereits besondere Commissäre zur Beaufsichtigung ber Rohleneinfuhr Ein späteres Berbot bes Kohlenbrennens von der Königin Elisabeth († 1603) und die Beschwerbe der City von London 1649 gegen diese "nuisance and offensive commodity" tonnten die weifere Entwickelung ber Kohlenindustrie Englands nicht aufhalten. Nach Büntingen (a. a. D., S. 84) wurden englische Kohlen bereits im 17. Jahrhundert nach Hamburg, Holland und Danemark gebracht (vgl. S. 458).

Die Kohlenproduction Großbritanniens betrug (1 ton = 1016 k):

Im Jahr	e					in	1000 tons	sodann:	- tons
1800	•	•	•		•		· 10 100	1881	154 184 300
1840	•	•	•	•		•	<b>34</b> 572	1882	156 499 977
1850	•	•	•	•	•	•	<b>45 32</b> 8	1883	163 737 327
1855	•	•		•	•	•	<b>65 298</b>	1884	<b>16</b> 0 <b>7</b> 57 <b>7</b> 79
1860	•	•	•	•	•	•	85 387	1885	159 351 415
1865	•	•	•	•		•	99 662	1886	<b>157 518 4</b> 52
1870		٠	•	•	•	•	110 785	1887	162 119 812
1875	•	•	•	•	•	•	133 977	1888	169 936 219
1880	•	•	•	•	•		146 969	1889	176 916 724
								1890	181 614 288 oder
						•		1890	184 520 116 t
							•	1891	188 446 792

Die Kohlenproduction Großbritanniens betrug (in 1000 tons) nach Bezirken:

	1890	1889
Südwales und Monmouth	29 415	28 064
Shottland	24 249	23 217
Süd-Durham	<b>22</b> 198	21 979
Lancashire	22 124	<b>21 70</b> 8
Portibire	22 339	21 976
Staffordshire	13 774	13 937
Derbyihire	10 456	10 093
Rord-Durham	8 067	8 328
Rorthumberland	9 446	8 794
Rotts	6 862	6 583
Nord:Wales	2 976	2 896
Cumberland	1 740	1 740
Warwidshire	·1 744	· 1701
Glouceftershire	1 420	1 360
Leicesterfhire	1 456	1 337
Sommersetshire	. 922	· 876.
Worcestershire	923	894
Shropshire	693	710
Cheshire	678	620
Irland	102	103
	181 614	176 916

Der Werth der Steinkohle an der Grube wird auf 75 Millionen Pfund Sterling oder etwa 1500 Millionen Mark angegeben.

Braunkohlen wurden 1890 nur 2630 t gewonnen.

Die Kohlenausfuhr betrug i. J. 1851 erst 3 500 000 t, i. J. 1891 aber 31 500 000 t.

## Belgien1).

Die Steinkohlen im Bisthum Lüttich follen 1198, nach der Chronik Lamberts des Kleinen i. J. 1213 entdeckt worden' sein. Das Steinkohlengebiet, welches

Bon dem producirten Werth entfielen in den letten Jahren:

		<b>1892</b>	1891
Auf die Arbeiter	•	54,4 Proc.	52,2 Proc.
" allgemeine Betriebsunkosten	•	37,8 ,	<b>33,3</b> ',
"Betriebsgewinn	•	5,8 "	14,5 "

Es zeigen diese Jahre mithin eine Steigerung des Arbeiterantheils und der allgemeinen Betriebsuntoften und als Folge davon eine andauernd recht erhebliche Minderung des Betriebsgewinnes an dem producirten Werth.

Bon den 1892 im Ganzen im Betrieb befindlichen Kohlenbergwerken (271 gegen 272 i. 3. 1891) arbeiteten mit Gewinn nur 82, welche einen Ueberschuß von

<sup>1)</sup> Die Gewinne des belgischen Steinkohlenbaues scheinen sehr mäßig zu sein (Fischer's Jahresb. 1889, S. 170).

etwa  $^{1}/_{22}$  des Flächeninhaltes des ganzen Landes umfaßt, bildet durch die Abflachung einer kohlenhaltigen Kalkformation eine tiefe Mulde, und streicht von Südwest nach Nordost über Quiévrain, Wons, Charleroi, Namur und Lüttich. Am Samsonbache, unweit von Namur, in der Mitte der Mulde, tritt die Kohle an die Obersläche; von hier neigt sich der Boden einerseits im Westen gegen Wons, um das Becken vom Hennegau, andererseits gegen Osten, um das Becken von Lüttich zu bilden. Die Folge dieser Lagerung ist, daß sich das Kohlenbecken von Namur aus nach Ost und West immer mehr vertieft.

Die drei Kohlenbecken im Hennegau: Mons, Charleroi und Centra, sowie das von Littich liefern etwa gleiche Kohlenmengen, das von Namur ist viel unbedeutender.

Die Kohlenproduction betrug:

r	Belgien .	Davon Hennegau
Jahr	, <b>t</b> , ,	t
1830	2 347 000	1 913 <b>677</b>
1840	3 929 962	. 2 951 781
1845	4 919 156	3 670 <b>4</b> 86
1850	<b>5</b> 820 884	4 420 761
1855	8 409 330	6 458 416
1860	9 609 895	7 506 720
1865	11 840 703	· 9 206 058
1870	13 697 118 ·	10 196 530
1875	15 011 331	10 968 175
1880	16 886 698	
1885	17 437 603	-
1890	20 365 960	_
1891	19 675 <b>644</b>	14 250 300
1892	19 53 <del>8</del> 117	

Der Werth der Kohlenproduction betrug in 1892 rund 201 288 000 Frcs. An Arbeitslohn wurden an 88 806 Arbeiter unter Tage und 29 772 zu Tage 113 509 000 Frcs. gezahlt.

Die mittlere Stärke der abgebauten Flötze betrug 1892 0,63 m (1891 0,64 m), die mittlere Abbautiefe 410 m (1891 400 m), die größte durchschnittsliche Abbautiefe (im Becken von Mons) betrug 545 m.

Die Einfuhr betrug 1892 1 750 000 t, die Ausfuhr 6 200 000 t Rohle und Koks.

### Frankreich.

Steinkohlen wurden schon vor 1321 zu Rochela-Molière im Loirethal gewonnen. Im 16. Jahrhundert fand Kohlenförderung zu Brassac und Grand-Eombe statt, am Ende des 17. Jahrhunderts zu Decize und es wurden französische Kohlen in Concurrenz mit englischen nach Paris geschafft. Während des 18. Jahrhunderts nahm die Wichtigkeit der Kohlenindustrie sehr zu; 1720

<sup>16 273 000</sup> Frcs. brachten, mit Verlust 42, deren Fehlbetrag 4 511 000 Frcs. betrug. Im Jahre 1891 ergaben dagegen 105 Bergwerke einen Gewinn von 38 034 000 Frcs. und nur 28 einen Verlust in Höhe von 2 173 000 Frcs.

entdeckte Graf Désandroins Kohlen zu Fresnes und 1734 zu Anzin. Die erste Dampfmaschine wurde 1732 nach Frankreich gebracht und zum Auspumpen des Wassers in den Gruben von Anzin benutzt. 1789 lieferten die Gruben von 16 Provinzen 240 000 t Steinkohlen. Die Steinkohlenförderung bestrug dann:

									t									t
1802.	•	•	•	•	•	•	•	•	844 180	1860.		•	•	•	•	•	•	8 309 622
1811.	•	•	•	•	•	•	•	•	773 694	1865.		•	•	•	•	•	•	11 600 000
1820.	•	•	•	•	•	•	•	•	1 093 658	1870		•	•	•	•	•	•	13 330 308
1830.	•	•	•	•	•	•	•	•	1 862 665	1875		•	•	•	•	•	•	16 957 000
1840.	•	•	•	•	•	•	•	•	<b>3 003 382</b>	<b>1880</b> .		•	•	•	•	•	•	19 362 000
1850.	•	•	•	•	•	•	•	•	4 433 567	1885		•	•	•	•	•	•	19 511 000
1855.	•	•	•	•	•	•	•	•	<b>7 453 000</b>	1890	•	•	•	•	•	•	•	25 591 545 <sup>1</sup> )

#### Ferner in den Jahren 1891 und 1892:

	Ar	izahl der		
	Col	nceifionen	Pri	duction
	im	Betriebe	•	1892
Steintohlenbeden.		1891	t	t
Balenciennes, le Boulonnais	•	<b>33</b>	13 486 000	14 699 858
Saint-Etienne und Rive-de-Gier, Sainte-F	ob			
l'Argentière, Communay, le Roannais	•	· <b>44</b>	3 823 000	3 557 927
Alais, Aubenas, le Bigan	•	21	· 2 192 000	· 2 082 254
Le Creusot und Blanzy, Decize, Spinac u				
Aubigny-la-Ronce, Bert, la Chapelle-fous-Du				
Sincey	•	15	1 977 000	1 937 895
Aubin, Carmaux, Rodez, Saint=Perdoux	•	21	1 552 000	1 311 602
Commentry und Doyet, Saint-Eloy, l'Aumar		13	1 119 000	1 162 829
Braffac, Champagnac und Bourg-Laftic, Lange	ac	12	339 000	<b>334 234</b>
Graiffeffac		6	249 000	208 835
Ahun, Bourganeuf, Cublac, Meymac u. Argent	lat	7	205 000	214 388
Le Drac, Maurienne-Tarentaise und Briange				
Difans, Chablais und Faucigny		<b>58</b>	202 000	192 378
Ronchamp		2	190 000	208 088
Le Maine, Baffe-Loire, Bouvant u. Chantonn	ah	12	168 000	153 785
Summe (Steinkohle	n)	244	25 502 000	26 064 073
Braunfohlenbeden.				
Fuveau, Manosque, La Cadière	•	21	474 000	437 568
Bagnols, Orange, Banc-Rouge, Bayac u. Célo	3.			
Méthamis		12	28 000	28 294
Gouhenans, Rorroy		3	13 000	
Millau und Trovezel, Estavar, la Caunet				
Simeyrols, Murat		12	7 000	6 845
La Tour=du=Pin, Hauterives, Douvres		4	1 000	
Summe (Brountoble		52	523 000	<del></del>

Die Braunkohlengewinnung betrug 1862 etwa 250 000 t, 1882 aber 557 000 t; die Förderung hat daher neuerdings abgenommen.

<sup>1)</sup> Dazu 158 000 Torf (Fischer's Jahresb. 1889, 171; 1895, 181).

#### Spanien.

Der Steinkohlenbergbau Spaniens begann Mitte des 18. Jahrhunderts, indem i. J. 1742 die erste Concession zu einem Kohlenschachte in Billanneva del Rio bei Sevilla ertheilt wurde. Obgleich reichlich Steinkohle vorhanden, entwickelt sich der Kohlenbergbau nur langsam. Braunkohle ist zwar reichlich vorhanden, die Förderung ist aber gering; nur in Barcelona ist sie irgend nennenswerth. Die Förderung betrug:

Jahr'		• •	•	•						Steinkohle	• •	Brauntohle
		,	•	•	•	•				t		t
1830 .	٠.	•	•	•	•	•	•	•	•	10 524	•	
1840.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	<b>19 248</b>		<u> </u>
1845.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	<b>36 201</b>		<b>500</b>
1850.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	<b>62 923</b>		10 000
1855.	•	•	•	• •	•	•	•	•	•	91 814		<b>18 000</b>
1860.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	<b>320 899</b>		<b>18 952</b>
1865.	•	٠.	•	•	•	•	•	•	•	461 3 <b>96</b>		<b>34 359</b>
1870.	•	•	•	•	•	•	. •	. • .	•	621 832		40 095
1875.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	628 810		<b>25 689</b>
1880.	•	•	•	•,	•	•	.•	٠.	•	847 167		38 472 <sup>1</sup> )
1890.	•	•	•	•	•	•	•	• ,		1 179 779		30 303
1891 .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1 256 900		28 147
1892.	•	•	•	•	•	•		•	•	1 424 185		37 011
1893.	•	•	•	•	•	•	. •	٠.	•	. 1 531 810	•	34 100

### Die Steinkohlenproduction in den einzelnen Provinzen betrug:

		1892	1893
		. <b>t</b>	t ·
Oviedo (Asturien).		<b>781 620</b>	810 000
Cordoba		250 000	310 000
Palencia	• • • •	148 204	149 850
Sevilla	••••	106 218	103 <b>660</b>
Ciudad Real		<b>79 000</b>	88 000
Gerona		<b>34 143</b>	40 300
León		<b>25 000</b>	<b>30 000</b>
	-	1 424 185	1 531 810

Portugal förderte 1889 an 20539 t Kohlen, im Anthracitbeden des Douro und dem Steinkohlenbeden am Cap Mondego.

# Rugland. · · ·

Im Raukasus, Ural, Altai, sowie der jetzigen Kirgisensteppe ist der Bergban schon uralt, wie die verlassenen Gruben bewiesen, als die Russen diese Gebiete einnahmen. Diese selbst trieben bis in das 15. Jahrhundert hinem

<sup>1)</sup> Rach anderen Angaben 825 790 t Steinkohlen, 21 338 t Braunkohlen und 200 t Torf. (Ochterr. Zeitschr. f. Berg= u. Hüttenind. 1882, 117).

keinen Bergbau, und es dauerte brei Jahrhunderte, bis mit dem Berggesetz Beters des Großen (1719) der Grubenbetrieb zu geregelter Entwickelung kam. Die Production betrug nach Pechar:

											Steintohle	Braunkohle
	_										t	t
1840	•		•	•		•	•	•	•	•	15 000	
1850	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	<b>52 000</b>	
1860	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	131 200	
1867	•	•	•			•	•	•	•	•	<b>433 709</b>	3 607
1870	•	•	•	•		•	•	•	•	•	<b>683 260</b>	9 028
1875	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1 675 400	<b>33 869</b>
Nach anderer	n	Ar	190	abo	n	:	•	•		•		
1863	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	282 244	25 000
1882	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	<b>3</b> 773 665	27 619

Zuverlässige Angaben!) liegen fitr 1888 vor; darnach betrug die Prosduction:

#### Davon kommen in runden Zahlen:

+0+	****	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	** ***	+++	•						
			•						Stei	ntoh	le
		•			-			M	iA. Pu	b	1000 t
auf	dab	Ronigreich	Polen	•	•		•	•	146	=	2392
77	79	Doneg-Ge	biet .	•	•	•	•	•	105,25	<b>=</b>	1724,1
"	77	Mostauer	Gebiet	•	•	•	•	•	16,9	==	276,8
		Ural							12,75		<b>2</b> 08, <b>9</b>
77		Gebiet von									
		ent Tomsk	•						_	=	16,5
"	das	Gestade de	es Still	len	•	Ce	ar	13	0,6	=	9,8

In geringerer Menge wurde Steinkohle im Kaukasus und der Kirgisensteppe gefördert. Braunkohle fand sich im Königreich Polen (1½ Mill. Pud = 24 570 t), in Turkestan, dem Kaukasus, dem Bezirk von Kieff-Ielisawetgrad und in der Kirgisensteppe. Der Anthracit stammt aus dem Donetz-Gebiet. An der Kohlengewinnung nehmen 16 Gouvernements und Gebiete Theil; die wichtigsten sind:

```
Betrikau . . . . . 147 338 835 Pud = 2 413 593 t
Refaterinoglam . . .
                                     = 1402355 ,
                     85 607 371
                                          838 939 "
Don-Gebiet . . . .
                     51 152 348
                                     =
                                          208 977 "
Berm . . . . . . .
                     12 757 123
                                     ==
                                          151 076 "
Njasan . . . . . .
                      9 222 496
                                     =
Tula . . . . . . .
                                          125 194 "
                      7 642 535
                                     ==
                                          16 551 "
Tomst
                       1 010 387
                                     \equiv
```

<sup>1)</sup> Rigaische Industr. 3tg. 1891, 97; vergl. Fischer's Jahresb. 1892, 180. Sischer, Brennstoffe.

Die Steinkohleneinfuhr betrug 1888:

```
Mill. Pud Mill. Pud

in die Oftsechäfen . . . 69,5 = 1138 496 t (- 1 = - 16380 t)

" " Schwarzmeerhäfen 15 = 244719 " (+ 11,5 = + 188384 ")

über die Landgrenze . . 11,09 = 181668 " (- 1 = - 16380 ")

95,59 = 1565883 t (+ 9,5 = + 155624 t)
```

Die Zahl der Bergwerke betrug 330, der Schachte und Stollen 1062, der Arbeiter 37 957, der Dampfmaschinen 384 mit 14 656 Pferdekräften.

Auf den 336 Kohlengruben, die i. J. 1890 im Betriebe standen, wurden gewonnen:

Nach den neuesten Angaben des russischen Bergdepartements sind i. J. 1892 in Rußland 422 010 500 Pub (= 6 963 165 t) Mineralkohle gewonnen worden. Bon dieser Sesammtmenge entsielen auf Anthracit 38 604 469 Pub, Steinkohlen 377 993 409 Pub und Braunkohlen, bituminöse u. dergl. Kohlen 5 412 622 Pub. Auf die einzelnen Bassins vertheilt sich die Production 1892 wie folgt:

Donet . . . . . . . . . . . . . . . . 217 532 677 Bud Dombrowa . . . . . . . . . . . . 175 993 231 Ural . . . . . . . . . . . . . . . 14 275 797 Moskowisches . . . . . . . . . . . . . 10 971 815 Rusnezt (Gouvernement Tomst) . . 1 193 077 1 036 793 **776 460** Riew-Jeliffawetgrad . . . . . . 124 000 106 450 200

Holland hat bis jest nur die "Domanialgrube" und "Prick", welche beide in der Gemeinde Kirchrath, 8 km von Haarlem entfernt liegen. Augensblicklich wird ein drittes Steinkohlenbecken erschlossen, welches die Fortsetzung der Wormmulde in das Limburg'sche Gebiet hinein ist. Die Kohlenförderung ist unbedeutend (vgl. S. 460).

Dänemark ist ebenfalls arm an Kohle. Steinkohle kommt nur auf der Insel Bornholm vor, wo von einer Actiengesellschaft auf zwei Gruben eine minderwerthige Kohle gefördert wird. Die Ausbeute betrug früher 6000 bis 7500 t, wovon 3000 t dem eigenen Bedarse dienten, in letzterer Zeit ist dieselbe aber noch gesunken. Braunkohle sindet sich in Ittland sowohl wie auf den Inseln; die Production ist indessen sehr unbedeutend und bestreitet nur den Bedarf der nächsten Umgebung.

Schweben hat nur wenig und meist minderwerthige Kohle, da der Aschengehalt 3 bis 43 Proc. beträgt. In Ablagerungen des nordwestlichen Theiles der Landschaft Stäne (Schonen), die dem Ende der Trias= und dem Anfange der Jura=Periode angehören, kommen die einzigen Steinkohlenslöße Schwedens vor, welche bei Zöganäs, Lilleshon, Helsingborg und anderen Orten gebrochen werden. Die Förderung betrug:

1863	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	36 257 t
1873	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	60 162 "
1876	•	•	•	•			•	•		•	•		•	•	•		•	92 352 "
																		249 000 "
																		199 983 _

Für 1890 wurden 2343895 hl angegeben. 1892 wurden 1573224 t Steinkohlen und 44872 t Koks eingeführt.

Norwegen hat keine Kohlenförderung. 1876 ist durch Bohrung ein Steinkohlenlager auf der kleinen Insel Andö nachgewiesen.

Italien hat nur ein unbedeutendes Steinkohlenlager in der Provinz Udine; das Anthracitvorkommen im Thale von Aosta (Piemont) liesert jährlich nur etwa 600 t<sup>1</sup>). Ausgedehnte Braunkohlenbeden sind in Toscana, Ligurien, in den Provinzen Vicenza, Verona und Vergamo und auf der Insel Sardinien.

Die Braunkohlenförderung betrug:

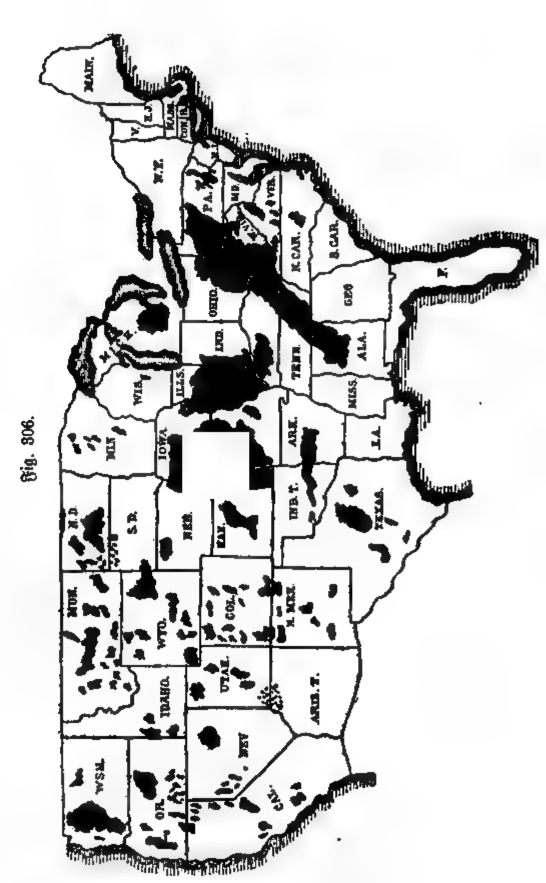
												t	
1860		•	•	•	•	•	•	•		etw	a	50 000	-
1870	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	70 000	
1875	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	101 640	
1882	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	214 000	
1891	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	<b>289 286</b>	Mineraltohlen
						u	dn	39	2	72	t	Torf.	

Schweiz. Steinkohlen finden sich in den Cantonen Wallis, Zürich, Freiburg, Bern, Waadt und Thurgan. Für das Jahr 1870 bezw. für 1871 giebt eine Zusammenstellung des eidgenössischen statistischen Bureaus in Bern die Gesammtproduction zu 17367 t im Gesammtwerthe von 255000 Frcs., das abzubauende Kohlenareal zu 73,6 ha, die Zahl der Arbeiter zu 180 an. Bon Anthracit wurden in derselben Zeit in drei Gruben in Wallis 1813 t gefördert. Braunkohlen sinden sich in den Cantonen Zürich, Waadt, St. Gallen und Freiburg. 1870 wurden auf 13 Gruben 17996 t Braunkohlen gefördert. Die gesammte Förderung an Mineralkohlen beträgt jest kaum 6000 t.

Griechenland fördert nur unbedeutende Kohlenmengen. Steinkohlen sinden sich auf den Jonischen Inseln. Braunkohle sindet sich in Euböa, an der Ostseite von Attika, bei Korinth und an der Westküste des Peloponnes. Früher wurde dieselbe in unbedeutenden Mengen nur auf Euböa und in Attika ge-wonnen, neuerdings aber auch auf der Insel Antiparos. In Attika werden Braunkohlengruben bei dem Dörschen Warkopulo von einer hellenischen Sesellschaft ausgebeutet. Die gesammte Förderung an Mineralkohle beträgt nur etwa 5000 t.

Rumänien besitzt keine Steinkohle, wohl aber an verschiedenen Orten Braunkohle, von der aber wenig gefördert wird.

<sup>1)</sup> Defterr. Zeitschr. 1883, 612; Fischer's Jahresber. 1894, 133.



Roblenbeden ber Bereinigten Staaten bon Rorbamerifa.

Die Türke i hat nur ein einziges aufgeschlossens Kohlenlager, nämlich jenes von Eregli an der asiatischen Küste des Schwarzen Meeres, zwischen dem Bosporus und Ineboli, dessen seit 20 Jahren von dem Staate betriebene Aussbeutung aber ganz unbedeutend ist. Auf der Insel Imbros fördert eine deutsche Gesellschaft Kohlen. Kohlenslöße im Ballan werden noch nicht ausgenützt. In Macedonien wurden schwarzen Stellen Kohlenlager nachgewiesen. In den im Sommer trocken liegenden Flußbetten der in den Badar einmündenden Seitenthäler treten Braunkohlenslöße in einer Mächtigkeit dis zu 0,5 m zurage, beispielsweise in der Umgebung von Köprillu und Ustüb.

In Bosnien sind reiche und mächtige Braunkohlenslöße, welche indessen bei dem vorhandenen Reichthum an Holz bisher ganz unbeachtet gelassen wurden. Ebenso hat Serbien im Kreise Tschuprija bei dem Dorse Senze ein großes Steinkohlenlager.

## Bereinigte Staaten von Nordamerita.

Die Kohlenförderung der Vereinigten Staaten begann nach Höfer<sup>1</sup>) i. J. 1820 mit 365 t und betrug 1830 erst 232 870 t. Dagegen giebt Pechar folgende Tabelle (berechnet auf metrische Tonnen == t).

		Steinkohle		Steinkohle	Anthracit
	Jahr	und Braunkohle	Anthracit	Durchichn für	•
	• .	t	t ·	Mt.	Mt.
1830		1 119 801	212 970		24,78
1840		2 117 222	1 024 351		30,28
1850		1 850 781	.3 925 179	1	15,03
1860		5 239 183	. <b>9 964 032</b>	14,33	14,04
1866		7 888 231	14 318 322	24,53	23,95
1867		11 338 516	. 14.575 174	20,53	18,05
1868		12 647 010	16 063 433	19,78	15,94
1869		12 082 915	16 637 689	20,53	21,93
1870		17 930 843	18 104 815	19,49	18,13
1871		<b>24</b> 389 233	17 667 425	19,49	18,42
1872		23.705 841	22 437 428	19,25	15,45
1873		28 573 714	23 247 016	20,03	17,64
1874		<b>25 652 663</b>	22 014 064	19,12	18,79
1875		26 448 234	<b>20</b> 98 <b>4 981</b>	18,25	18,13

<sup>1)</sup> Bergl. besonders bofer und Bechar; j. S. 457.

und für das Jahr 1875:

Rord-Amerikas	Steinkohle	Anthracit	Braunkohle
Bereinigte Staaten und Gebiete	t	t	t
Maine	60 960	<del></del>	
Rhode Island		11 176	
Pennsplvania	10 668 000	20 978 805	
Maryland	2 380 257	_	_
Birginia	·—	<del>_</del>	80 467
Rorth Carolina und Georgia	101 600	_•	_
Arfanjas	9 144	_	
Washington Territory			90 322
West Birginia	1 117 600	· <del></del>	_
Rentucty	<b>3</b> 81 000	_	-
Tennessee	<b>365 760</b>	_	
Ohio	4 416 199		
Indiana	812 800		
JUinois	3 556 000		<del>_</del>
Michigan	12 192		_
Missouri	762 000		
Oregon			29 261
Utah	_		<b>35 560</b>
Wyoming Territory	-	,	282 448
Rebrasia	• 1 321		
Jowa	1 624 000	_	_
Ranjas	279 400	_	
California	-	<del></del>	<b>168 758</b>
Colorado	-	-	152 400
Revada	_	_	1 016
Bereinigte Staaten	25 608 002	20 984 981	840 232 1)

Die officielle Statistik<sup>2</sup>) faßt unter der Bezeichnung bituminöse **Rohle** Steinkohle und die verhältnißmäßig geringen Mengen Braunkohle und Lignit zusammen:

<sup>1)</sup> Wie Blömeke (Berg- und Hüttenm.-Itg. 1888, 106) die Braunkohlens förderung für 1884 auf 74 910 228 t angeben kann, ist unersindlich. — 2) Mineral Resources of the United States (Washington 1892).

A-616.15	1887	1890
Rohlenfelder	Short tons	Short tons
Anthracit:		
Reu England	6 000	· · —
Pennjylvania	39 506 255	46 468 641
Colorado und Reu Meziko	36 000	(unter Kohlen)
Bituminöse Rohle.		
Triassie.		
Birginia	30 000	19 346
Rord Carolina	. —	10 262
Appalachian.	90,000,000	40 000 170
Pennsylvania	30 866 602	42 302 173
Chio	10 301 708	11 494 506
Maryland	3 278 023 795 <b>26</b> 3	3 357 813 764 665
Birginia	4 836 820	7 394 494
West Birginia	950 903	1 206 120
Rentudy	1 900 000	2 169 585
Tennessee	313 715	228 337
Beorgia	1 950 000	4 090 409
Northern.		1 000 100
Richigan	71 461	74 977
Central.		
Indiana	3 217 711	3 305 737
Rentucky	982 282	1 495 376
JUinois	10 278 890	15 292 420
Western.		
Jowa	4 473 828	4 021 739
Missouri	3 209 916	2 735 221
Rebrasta	1 500	2 259 922
Ranjas	1 596 879	ĺ
Artansas	150 000	399 888
Indian Territory	685 911	869 229
Tegas	<b>75 000</b>	184 444
Rocky Mountains.	21 <del>4</del> 70	90,000
Datota	10 202	30 000 517 477
Montana	500	011 411
Zdaho	1 170 318	1 870 366
Wyoming	180 021	818 159
Colorado	1 755 735	8 094 003
Reu Mexiko	508 034	875 777
Pacific Küste.	000 001	
Bashington	772 612	1 263 689
Dregon	31 696	61 514
California	50 000	110 711
Einfolieglich des Gebrauchs der Rohlenzechen	129 975 557	157 788 656

Nach den neuesten Angaben (Am. Manuf. 1894, 553) betrug die Kohlensproduction im Jahre 1893:

200000000000000000000000000000000000000	•	Product		Werth
Alabama		•	Short tons 1	
Arfanjas		574 763	n	773 347
California			<i>n</i>	167 555
Colorado			77 77	4 605 989
Georgia		372 740	); ))	365 972 🗒
Illinois		19 949 564	<b>77</b>	17 827 595
Indiana			n	3 977 425 ",
Indian Terr			<b>7</b>	2 148 637 "
Jowa		3 901 <b>026</b>	<b>»</b>	5 072 763 "
Ransas		2 553 641	,, 71	3 184 651 ",
Rentudy			n	2610973
Maryland			<b>39</b> ·	-3 209 <b>719</b> "
Michigan		<b>4</b> 5 9 <b>79</b>	n	82 462 ,
Missouri		<b>2897428</b>	77	8 560 599
Montana			n	1836073 ,
Reu Megico		601 145	, 77	948 248 ,
North Carolina			77	25 500 <b>"</b>
North Datota		49 580	27	56 150 ,
Phio		18 140 770	<b>37</b>	12 253 <b>794</b> "
Oregon		41 683	n	164 500 ,
Pennsylvania		44 098 053	"	35 208 473 "
Tennessee		1 908 974	"	2 057 977 💃
· Tegas		<b>302 136</b>	n	688 267 <b>,</b>
Utah		413 205	"	611 092 ,
Birginia		813 <b>56</b> 8	n	68 <b>4</b> 623 "
Wajhington		1 264 877	, 27	2 920 876 "
Westvirginia		10 649 985	77	8 225 312
Wyoming <u>.</u>		2 439 311	·	3 290 904 "
Bituminofe Roble *	1	27 498 212	Short tons,	121 671 009
Pennsylvania Anthracit		53 950 400		85 684 465 "
Gesammt	1	81 448 612		207 355 474 \$
= 51			~	

<sup>\*</sup> Einschließlich geringer Mengen Anthracite in Colorado, Reu Mexico und Birginia.

#### Canaba.

Im süblichen Theile Canadas ist das acadische Kohlenbecken; die Abtheilung Neu-Braunschweig ist ohne Bedeutung, Cap Breton hat gute Gastohle, Neu-Schottland liefert besonders Kesselkohlen. Die Kohlenproduction Neu-Schottlands betrug:

1785	•	•	•	•	•	•	•	•		•		•		•	1 668 tons
1800	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	8 401 "
1820	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	9 980 "
1840	•	•	•	•		•		•		•	٠	•		•	101 198
1860	•	•	•	•	•	•	•			•		•	•	•	322 593
1870	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•		•	•	568 277 ",
1880	•		•	•	•		•	•	•		•	•	•	•	954 659 ",
1984	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	1 261 650 ",

<sup>1)</sup> Short ton = 2000 Pfund = 907,1 k; 1 long ton = 2240 Pfund = 1016,1 k.

## Rach Höfer lieferte bas acadische Kohlenbeden:

1830.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•		•	•	· 25 240 t
1840.	•	•		•	•	•	•		•	•	•	•			•	98 267 ,
																163 728 "
																304 129 "
																<b>625</b> 769 "
																1 872 720 "
																781 165 "
	-	_	-	-	-	-	•	-	•		•	•	•		_	

Im Jahre 1890 lieferte Canada 3 117 661 tons Rohlen (Berghzig. 1894, Rr. 9).

Reu-Fonnbland hat Steinkohlen, Manitoba Braunkohlen, Bristisch-Columbia besonders Braunkohle. Im Jahre 1898 lieserte Britisch-Columbia an Mineralkohlen:

Ranaimo Colliery	• • • •	 469 312 tons
Bellington Colliery		
Saft Wellington Colliery .		
Union Colliery		
Rorth Thompson Colliery.		 
	Gesammt	 978 295 tons.

Dagegen im Jahre 1870 nur 29863 t Kohlen.

## Sonstige Staaten Ameritas.

Mexico liefert erst in neuerer Zeit Kohlen, besonders im Staate Coashuila nahe den Städten Sabinas, San Felipe, Hondo und Alamo; die tohlenssihrenden Schichten gehören der Kreideformation an, entsprechend den cretasceischen Steinkohlenlagern von Colorado, Utah und Wyoming. Sie bilden die Fortsetzung des gleichaltrigen, jenseits des Rio grande del Norte gelegenen Steinkohlenlagers. Weit ausgedehnte, ziemlich mächtige Anthracitlager sollen im Staate Sonora, am Golf von Californien, nachgewiesen sein. Von gerinsgerer Bedeutung sind die in den Staaten Puebla und Jalisco liegenden Lager (Eng. Min. J. 1894).

Hohlenlager, die aber noch sehr wenig ausgebeutet werden.

Cuba liefert Braunkohlen und hat Steinkohlenlager.

Brasilien hat Steinkohlenlager in der Provinz Santa Catharina und Rio Grande do Sul; die Förderung ist gering.

Chile hat besonders in der Provinz Concepcion Braunkohlenlager; die Förderung betrug im Jahre 1875 360000 t, 1880 356000 t; im Süden wird Anthracit gewonnen (Fischer's Jahresber. 1893, 9).

Columbien und Benezuela haben reiche Kohlenlager, aber sehr geringe Förderung.

Pern hat reiche Steinkohlenlager; das Lager in der Provinz Otuzco hat 4 bis 6 m Mächtigkeit, die der Provinzen Huamachuco und Llaray bis 4 m (vergl. Fischer's Jahresber. 1893, 10). Reiche Lignitlager haben Arequipa und Puno (Berghztg. 1894).

Bolivia und Argentinien haben Kohlenlager, aber nur geringe Förderung.

Im arctischen Gebiete sind auf Grönland und Spittbergen Rohlen- lager nachgewiesen.

# Asien.

China. In China war nach Marco Polo (f. d.) im Anfang des 13. Jahrhunderts die Mineraltohle schon allgemein im Gebrauche; nach Le Comte follen fie bort schon seit 2000 Jahren jum Bausbrande gebrancht werden, und seit mehr als 1000 Jahren Kohlensteine aus Kohlenklein und Thon als Bindemittel gemacht werden. Nach anderen Angaben läßt sich ber Gebrauch von Kohle in China im 3. Jahrh. nachweisen. In den westlichen Gebirgen sollen die Steinkohlenlager von unglaublicher Ausbehnung, China überhaupt bas kohlenreichste Land ber Welt sein. Besonders reich an guter Roble ift die Proving Schansi; v. Richthofen 1) hat nachgewiesen, bag ber größere Theil ber sublichen Salfte biefer Proving in einer Ausbehnung von ungefähr 91 000 akm ein ununterbrochenes Rohlenfelb bildet, welches für Die Gewinnung der Rohle Berhältniffe bietet, wie fie in gleich vortheilhafter Beife kein anderes Rohlenlager von ähnlicher Ausbehnung in irgend einem Theile ber Erde aufweist. Läge es in Europa, meint v. Richthofen, so würde sich ber materielle Fortschritt unseres Continentes jeber Schätzung entziehen. Db gleich alle 18 Provinzen bes Reiches Kohlenlager haben, beträgt bie Förberung nur etwa 4000 000 t; nach v. Richthofen Enbe ber flebziger Jahre:

Proving Schanfi, Anthracit	1 000 000 t,
" bituminose Rohle	700 000 "
" Hounan, Rohle im Allgemeinen	600 000 "
Rohlenfeld von Loping in Kiangsi	<b>75 000</b> ,
Der Rest von Riangsi und die Provinzen Awangsi, Awang-	
tung, Fotiën, Tjcetiang, Riangju, Rganhwéi Hupéi und	
Rwéitschán, zusammen	20 000 "
District Tsingshwa in Honan	60 000 "
Der Rest der Provinz Honan	40 000 "
Die Provinzen Sz'tschwan und Pünnan	50 <b>000</b> ,
" " Schenst und Kansu	40 000 "
"Provinz Schantung	200 000 "
" "Tjájili	150 000 "
" " Shöngking (südliche Mantschurei)	20 000 "
Zusammen	2 965 000 t.

Japan. Die wichtigsten Kohlenfelder liegen im nordwestlichen Theile der Insel Kiushiu, im Districte Karatsu, und auf der Insel Takashima in der Rähe von Nagasaki. Die Karatsukohle lagert nach I. Rein (s. d.) in einer Sandsteinformation. Die Kohlenslöße beginnen an den Bergeshängen und bedecken in einer Mächtigkeit von 1,5 m eine Fläche von etwa 100 km. Das genannte Kohlenseld ergiebt eine Ausbeute von täglich etwa 100 t reiner Kohle

<sup>1)</sup> Desterr. Monatsschr. f. d. Orient 1878, Ar. 1.

(1886). Am ergiebigsten zeigt sich das Kohlenfeld auf der Insel Takashima nahe bei Nagasaki. Jene Lager sollen sich sogar unter dem Weere entlang bis zur Insel Kiushin hinüberziehen. Die Tagesausbeute der Kohlenwerke von Takashima bezissert sich auf 1000 t. Die Kohlen gelangen nach dem Stapelplaze Nagasaki, woselbst kast alle Schiffe anlausen, um ihre Kohlenvorräthe zu ergänzen. Auf der Insel Kiushin besinden sich solgende Kohlenselser im Abban:

•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	Ausdehnung		•
Imabuto	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	, <b>n</b>	155	**
Mite Tatu				•		•					n	40	••
Lata	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	. 🛪	90	77

Auf der Insel Amakusa, westlich von Kiushin, sowie in den Provinzen Kii und Owari wird in geringeren Mengen Anthracit gefunden. In der Umgebung von Tokio besindet sich ein größeres Kohlenfeld, dessen Ansbeute indessen zur minderwerthigen Sorte gehört. Braunkohlen und Liguite enthält der nördliche Theil der Insel Nippon. Die Kohlenwerke in Japan werden nach zeitgemäßer Technik mit verbesserten Maschineneinrichtungen abgedant. Die Sesammtansbeute belief sich im Jahre 1871 auf 112369 t, im Jahre 1881 auf 700000 t, im Jahre 1885 aber auf 1254000 t.

## B. J. Munroe und Thonard 1) gaben für 1874 an:

```
Insel Tatashima im Hafen von Ragasati . .
                                     73 589 t
67 385 "
Diftrict von Imabutu, Beden von Raraftu .
                                     33 088 "
          Tatu,
                                     22 553 ,
                                     59 221 "
          Rarastu,
                         77
                    77
          Hirado,
                                     64 171 ,
Das übrige Japan ichatungsweise . . . .
                                     76 233 "
                     Zusammen . . . 396 240 t.
```

Afiatisches Rußland. Die Steinkohlenlager gehören theils der Steinkohlens, theils der Jurasormation an; die wichtigsten sind: die Steinskohlenlager am östlichen Abhange des Ural, die von Kusnest am Altai im Gouvernement Tomst in Sibirien (seit 1850 gefördert, 1870 = 5730 t), Rischnes Tugunska im Jenisseigebiete, in der Kirgisensteppe (seit 1840, im Jahre 1870 etwa 20000t), die Lager im Kaukasus und in Transkaukasien, das Turkestansche Kohlenlager, im Osten von Samarkand, Insel Sachalin u. a. Bei Tissis wird Braunkohle gewonnen.

Asiatische Türkei hat das einzige Steinkohlenbergwerk von Eregli (Heracles pontics), welches seit 1841 in höchst mangelhafter Weise ausgebeutet wird, so daß trotz des reichen Vorkommens jährlich nur etwa 125 000 t gewonnen werden. Ferner sind Kohlen in Kurdistan und Zacho nachgewiesen.

Arabien hat im süblichen Theile Kohlenlager. Persien hat zahle reiche Kohlenlager, die aber erst sehr wenig abgebaut sind. Auch Bochara und Ost=Turkestan haben große Kohlenlager, deren Ausbeute aber bis jest sehr gering ist.

<sup>1)</sup> Rev. univers. des miners 1877.

, ; · · ·

i i.

Dft - Indien. Steinkohlen werden seit 1775 gewonnen, die Eingeborenen verwenden aber dis heute fast nur Holz und getrockneten Kuhdung. Rach v. Hoch steter liegen die Kohlenselder Border=Indiens im einer Gegend, welche nördlich vom Ganges begrenzt ist und südlich die Aber den Godaveri sich erstreckt, während sie in ostwestlicher Richtung von der Umgegend von Calcutta dis zum Nerbudda (Nardada) reichen. Außerhalb dieses Gebietes liegen nur die Kohlenselder von Kutsch Behar (in den Darjeeling Territories) am Südabhange des Himâlaya im oberen Flußgediete des Tista (eines Zussusses) des Brahmaputra) und die Kohlenvorkommnisse in Ober-Assam, im Ditrugardund Sibsagar-District. Hinter-Indien hat Kohlen in Birma und Tonking.

Is Iava und Sumatra haben Kohlenlager, sehr reich ist Bornes daran: seit 1892 sind hier Maschinen eingesührt und Bahnen gebaut, so daß hier die Kahlenproduction bald bedeutender werden wird. Auch die Philippinen liesern etwas Kohlen.

Die Kohlenförderung von Ost-Indien und den anderen englischen Besstüngen in Asien betrug. 1889 2078 000ct.

#### Afrita.

Bis jetzt sind hier wenig Kohlenlager bekannt. Geringe Kahlenlager sind aufgefunden in Aegypten, Nubien, Abessynien, in Ost-Afrika am Sambesi und in Mosambique. Capland hat Braunkohlen und Anthracit; die Capcolonie förderte im Jahre 1890 33021 t Kohlen, welche aber hohen Aschengehalt haben (Fischer's Jahresber. 1893, 9). Algier fördert Braunkohle, auch Steinkohlenlager sind neuerdings aufgefunden.

# . Auftralien.

Neu=Südwales ist reich an Kohlen; Kohle ist 1796 bei Newcastle Harbour entdeckt und wird seit 1802 gefördert; die Förderung betrug:

1830	•	٠	•		•		•	•	•		•	•	•.	•	•	4 000 t,
1840				•		•	•		•	•		•	•		•	30 256
																71 216 ,
																<b>36</b> 8 <b>862</b> "
																868 564 "
										-						1 329 729 "

Auch West-Australien und Duecnsland haben Kohlen. 1889 betrug die Kohlenproduction Australiens 4 000 000 t.

Tasmanien lieferte 1875 aus vier Gruben 7719 t Rohlen, 1889 aber 41 000 t.

Neu=Seeland hat mehrere Kohlenlager, welche 120000000 Kohlen enthalten sollen (Engineer 45, 21); die Förderung betrug im Jahre 1889 596000 t (Berghztg. 1894, 9).

Reu-Caledonien enthält ebenfalls Rohlenlager.

## Erschöpfung ber Rohlenvorräthe.

Bei der gewaltigen Steigerung der Kohlenförderung ist es wohl gerechtsjertigt zu fragen, wie lange die vorhandenen Kohlenvorräthe noch ausreichen werden?

Schon i. 3. 1859 hat Hull eine genauere Berechnung ber Ausbehnung und Mächtigkeit aller bauwürdigen Kohlenfelber Englands ausgeführt. fand, daß der verfügbare Kohlenvorrath dieses Landes 80 000 Millionen Tonnen betrage, was bei der damaligen jährlichen Ausbeute von weniger als 100 Mil= lionen Tonnen noch für acht Jahrhunderte ausreichen werde. Einige Jahre später zeigte Stanlen Ivone, bag ber Zeitraum von 800 Jahren viel zu hoch gegriffen sei, daß vielmehr weit früher die englischen Kohlenfelder bis zu 1200 m Tiefe erschöpft sein würden und schon vor Schluß des kommenden Jahrhunderts bie Ausbeute so kostspielig werben muffe, daß England nicht mehr im Preise ber Steinkohlen mit dem Auslande wetteifern könne. William Armstrong hat im Jahre 1863 in der Bersammlung der British Association in Newcastle die Erschöpfung des auf 80 Milliarden Tonnen geschätzten Rohlenvorrathes, bei fortsteigender Production, in etwa 200 Jahren vorherberechnet. Diese Ergebniffe führten 1866 gur Einsetzung einer königlichen Commission unter dem Vorsite des Herzogs von Argyll, die nach fünfjähriger Arbeit ihren Bericht erstattete. Hiernach find in den eröffneten Kohlenflößen noch 90 200 Millionen Tonnen Kohlen enthalten, während noch 56 300 Millionen Tonnen Roblen in unangebrochenen Lagern vorhauben sein müssen. Der Gesammtreichthum Englands an Steinkohlen berechnet sich bemnach auf 146 500 Millionen Tonnen. Hierbei sind alle Flötze bis zu 0,3 m Mächtigkeit und einer Tiefe von nicht liber 1200 m in Rechnung gezogen. Solche von weniger als 0,3 m Mächtigkeit sind heute nicht bauwürdig, aber auch für die Zukunft werth-In größerer Tiefe als 1200 m ist die Gewinnung von Rohlen aber zu theuer, theilweise auch unausführbar; dazu kommt, daß dort eine Gesteinstemperatur von etwa 440 herrschen muß und daß in größerer Tiefe wahrscheinlich überhaupt wenig Rohle vorhanden sein dürfte. Alle diese Umstände vereinigt, lassen es wenig wahrscheinlich werden, daß der Gesammtreichthum Englands au brauchbaren Steinkohlen größer ist als der oben angegebene Werth, vielleicht ist er sogar noch erheblich geringer. Geht man nun nach Sydney Lupton von der Ausbeute des Jahres 1883 aus und nimmt einen Zuwachs derselben von 31/4 Proc. jährlich an (was den Jahren 1854 bis 1883 entspricht), so läßt sich leicht berechnen, daß der gesammte unterirdische Vorrath Englands an Steinkohlen ichon nach 105 Jahren erschöpft sein wird. Allerdings wird die jährliche Zuuahme nicht ununterbrochen fortfahren, bis das lette Stud Roble ju Tage gefördert ift, sondern sie wird in verhältnigmäßig turzen Beiträmmen ihre größte Sohe erreichen und dann mehr und mehr finken, indem die Roble seltener und theurer wird.

Williams 1) berechnete, daß der gesammte Kohlenvorrath in etwa

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1889, 169.

100 Jahren erschöpft sein würde, und zwar für Süd-Wales schon in 46 Jahren, Northumberland und Durham in 94 Jahren, Schottland in 92 Jahren.

Henry Hall, Bergwerks-Inspector des Bereinigten Königreiches, hat den Kohlenvorrath Großbritanniens auf 100 Milliarden Tonnen geschätzt, mit Einrechnung aller Kohlenlager, die noch ausbeutbar sind, das heißt nicht in einer Tiefe liegen, in welcher die Ausbeutung durch die Erdwärme oder die Förderungskosten unmöglich würde. Unter Berücksichtigung des steigenden Kohlenverbrauchs berechnet er die Dauer des Kohlenvorrathes auf 200 Jahre.

R. Nasse 1) stützt sich auf den am 27. Juni 1871 erstatteten Bericht der englischen Commission, welcher den Gesammtkohlenvorrath Englands (einschließlich 48465 Millionen Tonnen in mehr als 4000 Fuß = 1220 m Tiefe) auf 195 Milliarden Tonnen schätzt. Er nimmt eine abnehmende Steisgerung der Förderung an:

"In den beiden letzten Decennien (von Anfang 1871 bis Ende 1890) sind in Großbritannien und Irland im Ganzen 2954 Millionen engl. Tonnen Steinkohlen gefördert worden. Bon Anfang des Jahres 1891 bis Ende 1930 werden bei der angenommenen Steigerung im Ganzen weitere 9800 Millionen, von Anfang 1871 bis Ende 1930 also im Ganzen 12754 Millionen Tonnen gefördert sein. Die von der Kohlencommission ermittelten Gesammtvorräthe an Steinkohlen würden sich daher bis zum Jahre 1930 auf 182191 Millionen oder auf rund 182 Milliarden engl. Tonnen vermindert haben und für eine Jahresförderung von rund 290 Millionen Tonnen alsdann noch 628 Jahre außreichen oder, wenn nicht schon lange vor dem Herannahen der Erschöpfung eine allmähliche Abnahme der Förderung einträte, im Jahre 2558 erschöpft sein. Am frühesten wird diese Abnahme im nordenglischen Kohlenbecken, dem von Durham – Northumberland, sich bemerklich machen, von dessen Förderung (39,7 Millionen engl. Tonnen im Jahre 1890) zur Zeit sast fast ein Biertel (9,3 Millionen Tonnen im Jahre 1890) zur Seit sast ein Biertel (9,3 Millionen Tonnen im Jahre 1890) zur Seit sast wird."

Angesichts der Berechnungen englischer Fachleute erscheinen diese Anstührungen auffallend günstig; ob die 48 Milliarden Tonnen Kohlen aus der gewaltigen Tiefe gefördert werden können, ist doch recht zweiselhaft.

Die preußischen Oberbergämter erhielten im Sommer 1890 vom Handelsminister den Auftrag, "Ermittelungen darüber anzustellen, welcher Kohlenvorrath nach den bis jetzt erfolgten wirklichen Aufschlüssen, sowie nach der heutigen Kenntniß der in Betracht kommenden geognostischen Verhältnisse und der auf dieselben zu begründenden hinreichend zuverlässigen Schätzungen in den verschiedenen Steinkohlenbecken des Staates vorhanden sei". Aus der Zusammenstellung der Ergebnisse sollte zu ersehen sein, "inwieweit die ermittelten Kohlenvorräthe a) in den einzelnen Steinkohlenbecken, b) innerhalb der

<sup>1)</sup> Raffe: Die Rohlenvorräthe, S. 35.

Berechtsamsgrenzen bestehender gegenwärtig betriebener, bezw. nicht betriebener Bergwerke und Grubenbezirke oder im freien Felde, und c) in den Tiefen bis 3u 700 m, von 700 m bis 1000 m und von mehr als 1000 m anstehen".

Für das Anhrbecken ergab sich nach Nasse (a. a. D. S. 11), daß Ende 1890

	innerhalb der gren	• •	in		
	bestehender, gegenwärtig betriebener Bergwerke	nicht betriebener Bergwer <b>f</b> e	bergfreiem Felde	im Ganzen	
		Millionen I	onnen		
a) bis 700 m Tiefe	<b>5 04</b> 6	3 781	1 800	10 627	
b) von 700 bis 1000 m Tiefe.	3 385	2 515	1 594	7 494	
c) in mehr als 1000m Tiefe .	6 702	3 550	1 636	11 888	
im Ganzen	15 133	9 846	5 030	80 009	

ober rund 30 Milliarden Tonnen Steinkohlen anstanden.

Runge<sup>1</sup>) berechnet die Vorräthe auf 33 Milliarden Tonnen, welche noch für 800 bis 1000 Jahre ausreichen, wenn die Förderung allmählich langsamer steigt:

Während für das Saarbecken früher?) nur eine Nachhaltigkeit von 166 Jahren angenommen wurde, beträgt nach M. Kliver und Nasse die abbaufähige Kohlenmenge

	auf der	t Flögen	im		
	über 60 cm	bon 30 bis 60 cm	Ganzen		
a) bis zu 1000 m Tiefe	8 957	3 177	12 134		
b) in mehr als 1000 m Tiefe	4 931	1 644	6 575		
oder im Ganzen	13 888	4 821	18 709		

<sup>1)</sup> Ruhr: Steinkohlenbeden, S. 309. — 2) Zeitschr. f. Berg-, Hütten- u. Salinenw. 1884, 89.

Millionen Tonnen. Bringt man für unbauwürdige Feldestheile und Sicherheitspfeiler 25 Proc. in Abzug, so verbleiben auf Flötzen über 60 cm 10416 Millionen Tonnen, welche noch für 833 Jahre ausreichen würden.

Die Kohlenablagerungen bei Aachen enthalten (Millionen Tonnen):

							Inde = Mulde	Wurm = Mulde
bis zu 700 m Tiefe .	•	•	•		•		<b>76</b>	<b>528</b> •
von 700 bis 1000 m .		•	•	•	•	•	<b>39</b>	<b>428</b>
und mehr als 1000 m	•	•	•	•	•	•		116
				_			115	1072

zusammen 1187 Millionen, welche ohne Steigerung der Förderung noch für 800 Jahre ausreichen würden.

Für Oberschlesien ergibt sich der Kohlenvorrath bis zu 1000 m Tiefe:

auf den Flögen	in den betriebenen Berg= werten	in den nicht im Betriebe befindlichen Feldern und im bergfreien Felde	im Banjen
		Millionen Tonnen	
in den Schaklarer Schichten	1 062	16 434	17 496
in den oberen Oftrauer Schichten	3 296	11 084	14 350
in den unteren " "	1 429	10 542	11 971
im Ganzen	5 787	38 060	43 847

Rasse schätzt die Förderung für

1900 auf 23,5 Millionen Tonnen, 1920 " 38,3 " " 1950 " 58,2 " "

u. s. w., so daß die Kohlen noch für 700 Jahre ausreichen würden. In Niederschlesien stehen auf den über 50 cm mächtigen Flötzen an:

a) bis 700 m Tiefe	<b>754</b>	Millionen	Tonnen,
b) von 700 bis 1000m Tiefe .		n	n
c) in mehr als 1000 m " .	<b>26</b>	n	n
im Ganzen Gierbeits=	935	Millionen	Tonnen,
pfeilern verloren	110	n	n
so daß im Ganzen	825	Millionen	Tonnen

gewinnbar verbleiben, welche in 250 Jahren zu Ende sein werben.

Nach den oberbergamtlichen Ermittelungen ist anzunehmen, daß zu Ibbens büren und zu Osnahrlick bis zu 700 m und bezw bis zu 1000 m Tiese im Ganzen mindestens 136 Millionen, ferner in der Wälderthonformation bei Obernfirchen, am Deister, am Süntel und am Osterwalde 120 Millionen und im Ileselder Becken etwa 5 Millionen Tonnen Steinkohlen anstehen.

Im Königreich Sachsen stehen nur noch 400 Millionen Tonnen Kohlen an, welche in 100 Jahren erschöpft sein werden.

Der Braunkohlenvorrath im Oberbergamt Halle (vergl. S. 473) wird auf 3,7 Milliarden Tonnen geschätzt, in ganz Deutschland auf 5 Milliarden, entsprechend 3 Milliarden Steinkohlen.

Die voraussichtlich gewinnbaren Kohlenvorräthe Deutschlands betragen nach Nasse:

#### Steintohlen:

an der Ruhr (einschl. weiterer Aufschl.) . 50,0	Milliarden	Tonnen,
an der Saar 10,4	••	77
bei Aachen 1,8		n
in Oberschlessen 45,0		n
in Riederschlessen 1,0		n
im Königreich Sachsen 0,4		n
in den übrigen fleineren Beden 0,4	t n	29

oder im Ganzen . . . 109,0 Milliarden Tonnen.

Sierzu: Brauntohlen als

Steinkohlen berechnet . . . . . . . . . . . 3,0 Milliarden Tonnen, demnach im Ganzen . . . 112,0 Milliarden Tonnen.

Desterreichs Steinkohlenvorräthe sind nicht genauer bekannt, die Braumstohlenvorräthe wenig. Nach Noback (a. a. D.) hat das Teplitz-Brix-Kommostaner-Revier noch 3500 Millionen Tonnen abbauwürdige Braunkohle, welche noch für 350 Jahre hinreichen. Nasse schapt die gesammten Kohlenvorräthe Desterreich-Ungarns auf 17 Milliarden Tonnen, welche für 500 Jahre reichen würden.

Frankreichs Kohlen sollen nach Lapparent 1) bei der jetzigen Försterung von 24 Millionen Tonnen noch für 700 bis 800 Jahre ausreichen; das wilrden etwa 17 Milliarden Tonnen sein. Soll die jetzige Einfuhr von 10 Millionen Tonnen ebenfalls gedeckt werden, während der Gebrauch nicht steigt, so würden die Kohlenvorräthe in 500 Jahren erschöpft sein.

Belgiens Kohlenvorräthe schätzt Nasse auf 15 bis 16 Milliarden Tonnen, welche für 700 bis 800 Jahre reichen würden.

Die Kohlenvorräthe Nordameritas werden auf 684 Milliarden Tonnen geschätzt, welche bei entsprechender Steigerung der Förderung in 650 Jahren erschöpft sein werden.

Wenn hiernach auch noch gewaltige Kohlenvorräthe vorhanden sind, so sind diese doch keineswegs unerschöpflich, vielmehr ist anzunehmen, daß die Erschöpfung noch früher eintritt, als Nasse annimmt. Die heutige Tultur Europas wird dann unhaltbar sein. Jedenfalls ist es sehr wichtig, die vorhandenen Vorräthe gut auszunutzen ).

<sup>1)</sup> Lapparent: Question du charbon de terre (Paris 1890).

<sup>2)</sup> Bgl. Fischer, Taschenbuch für Feuerungstechniker, 2. Aufl.

# Kohlenchemie.

Rohlenanalysen wurden allerdings schon eine Menge ausgeführt. Tabelle S. 498 u. 499 zeigt zunächst Analysen von Braunkohlen aus der Magdeburger Gegend von Alberti u. Hempel, welche für den Magdeburger Dampskesselsverein ausgeführt wurden, Tabelle S. 499 verschiedene Analysen; sie sind leider unvollständig, da weder Sticksoff noch Schwefel bestimmt wurden. Tabelle S. 500 enthält Analysen beutscher und österreichischer Braunkohlen, Tabelle S. 501 Analysen österreichischer Braunkohlen von Schwackhöfer.

		•					
Braunkohlen Zeche	Ort	Wasser	Ajde	Roblenfloff	Wasserstoff	Sauerftoff, Sticktoff und Schwefel	Analyse stammt aus dem Jahre
Emilie Werner	Harbte	45,00	4,63	36,00	2,27	12,10	1880
n n · · · ·	n	46,90	6,42	31,91	2,34	12,43	1886
n n	n	41,09	5,17	36,48	2,85	13,60	1886
Johanne Henriette	Unseburg	46,00	7,07	30,90	2,51	13,52	1881
n n	77	40,00	6,64	34,62	2,94	15,60	1885
Marie	Agendorf	46,02	5,88	31,80	2,37	13,93	1881
Anhalt	Frohje	50,00	6,06	30,00	2,47	11,47	1876
,	n	46,98	6,53	30,05	2,19	14,25	1881
77	n	42,00	<b>6,9</b> 9	35,05	3,07	12,89	1882
n	n	<b>45,2</b> 0	6,03	33,70	3,01	12,06	1885
,	ກ	44,10	5,79	31,20	2,63	16,28	1885
August Ferdinand	<b>Harbte</b>	47,82	6,83	29,74	2,28	13,53	1882
n n · ·	n	58,10	5,97	23,65	1,76	10,52	1885
n n ·	10	50,56	5,67	28,69	2,79	12,29	1885
n n	n	47,00	6,89	30,92	2,35	12,84	1886
n n	n	<b>38,80</b>	6,36	37,82	3,18	13,84	1886
Marie Louise	Reindorf	41,00	10,84	32,37	2,03	13,76	1876
n n · · · ·	n	39,10	7,55	35,20	2,85	15,30	1885
Jacobsgrube	Bornede	<b>46,10</b>	6,40	31,17	2,63	13,70	1882
Pring Wilhelm	Helmftedt	49,50	5,35	30,80	2,63	11,72	1882
n n · · · ·	n	46,61	5,53	31,84	2,58	13,44	1885
n n	'n	39,90	7,20	34,61	2,75	15,54	1885
Trendelbusch	n	45,00	<b>5,7</b> 8	33,72	2,65	12,85	1882
Grube Treue	Trendelbufch=1	48,00	<b>6,6</b> 8	30,27	2,68	12,37	1882
n n · · · ·	Offleben	<b>44,6</b> 0	6,15	32,68	2,55	14,02	1885
Meujelwit	Leipzig	43,00	7,02	32,70	2,83	14,45	1882
Sophie	Wolmirgleben	45,00	7,92	32,54	2,35	12,19	1882
Reichenwalde	Frankfurt a.D.	45,00	4,27	35,07	2,52	13,14	1882
Friedr. Chriftian	Aichersleben	48,00	6,71	29,94	2,43	12,92	1882
n n	n	42,00	6,39	35,04	3,07	12,89	1882
Concordia	Nachterstedt	42,08	6,33	34,47	3,14	13,98	1876
,	,	44,50	5,54	33,90	2,68	12,90	1882
<b>n</b> · · · · ·	n	42,00	5,81	35,90	3,07	13,22	1885
-	•	-					

З е ф е	Q	ri	2Baffer	:	श्चाक्	Rohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff, Sticksoff und Schwefel	Analyse stammt aus dem Jahre
<i>a</i>	m - +4		44.0	v   0	,01	34,3	6 2,96	14,67	1885
Concordia		erstedt	44,0	1	_	30,4	1 '	1	1874
Louise		sleben	46,1	į į	,97 51	30,9	1 '	1 '	1876
Alfred		abau	46,0		,51 oc	33,3	1 *	1	1876
Caroline		leben	46,0		,96 .02	31,8	1 1	1	1876
Bertha	_	rsleben	47,0	1	, <b>9</b> 3	29,3	_ i _	1	1882
Georg	•	eleben	49,0		,16 ,80	30,1		1	1002
Hercynia	Z.,	ale	50,0	Ī	•	36,4	1 .		
Meigner	om.	Wi4	40,9		,98	33,9			
Berein Eintracht		Unit	45,7	B	,37 e=				
Carl	Poro	erstedt	49,6	1	,37 .co	28,6			
Alexander		n (*	46,4	1	, <b>6</b> 8	31,7	1 -	·	1885
Gute Hoffnung	yeug	lingen	44,2	23   7	,30	1 50,1	8   2,75	14,44	1000
Braunkohle vo	n	Rohlenftoff	Wasserstoff	Sauerstoff		Waffer	Ajópe		
Perleberg a. d. Elbe .		64,07	5,03	27,5	5		3,35	1	
Frankfurt a. d. D		59,65	4,86	26,4			9,09		
20 CV III 114 11		61,38	4,91	23,5			10,14		
Starherfohle		59,00	4,55	25,7	- 1	 	10,68		
"Arebinhle		55,59	4,16	19,0	- 1	, 	21,19	Being	
Tollwig I		64,70	5,63	18,1	- 1	en	11,56	(Brig	378)
" II		62,07	5,56	19,9	- 1	trođen	12,47		•
Jicherben		64,26	5,76	17,4	- 1	<b>#</b>	12,54		
• • •	• • •	64,53	5,17	25,3	- 1	4	4,95		
Stecha	• • •	52,80	4,99	15,6			26,54		
Schöningen, Trendelbusch		60,97	4,92	24,5	1		9,57	Frühli	ng und
" Prinz Wilh		63,16	5,16	24,5	Ì		7,17	Shu	
" Pring Wing " Treue		64,31	5,63	21,2	1		8,83	) u. D 1877,	üttenztg. 359)
Josefizeche Davidsthal .		59,23	<b>5,9</b> 9	11,8	1 .	6,12	6,78	)	000,
ON Qaadha		61,97	6,31	11,8		L <b>4,06</b>	5,84	Münche	ner Berf.
Callenge		49,79	4,43	12,5		28,92	4,28	} (Bayr	. Ind.
Rudianzeche bei Bilin .		49,22	3,75	15,2	l _	25,92	5,88	1881,	96)
Duzer Salonkohle		52,03	4,26	15,2		23,35	5,14		•
Lepeny, Siebenbürgen, v	. Kans	-2,00	, .	,-		,		) m	! #
genden		73,42	4,80	14,4	3	3,60	3,75	Primo	_
Mittel		69,00	•		1	2,30	,	(Filche	_
" " v. Liec	zenden	72,70	5,07	14,1		3,90	4,20	1888,	2)
Rostolac, Serbien	, , ,	53,59	3,37	20,1	l l	7,08	5,85	) Losani	ተናሐ
Lea reta		49,91	3,27	23,1		6,01	7,70	(Ber.	
Bojnit		54,32	3,60	21,9	l l	2,74	8,01	`	2717)
Miliva		59,44	4,14		- 1	10,33	1,36	] 100,	

	ftoff	ft off	ftoff	Hot	ifel	:	•	
Braunkohlen von	Rohlenstoff	<b>W</b> asserstoff	Sauerftoff	Stidftoff	Schwesel	Wasser	श्रिक	Analytifer
<del></del>				)				<u> </u>
Uslar, Braunkohlen	30,04	2,10	14,80	0,76	1,121)	50,12	1,06	)
Gangelsberg b. Berlin (vergl.					·			d. Fifcher
©. 502)		-	1	, ·	0,601)	49,89	4,04	G. Bridger
Webau, Braunkohlen	61,38	6,03	13,41	0,50	0,371)		8,31	Ķ
Kaltennordheim (f. Weimar),	40.50	4.40	00.04	i 		00.00	7.00	
Lignit		1 '	22,64	1	0.76	22,88	1,30	
Baltenstein (Bayern), Lignit . Antonstolln b. Hausen, " .		!	32,91	1 '		3,31	2,20	
Bauersberg (f. Weimar), dunkel	60,60	0,00	26,64		0,96	4,30	4,17	•
Lignit	56 93	   5.17	<b>26,18</b>		0,67	10,77	0,98	
Bauersberg (j. Weimar), hell	00,20	0,17	20,10		0,07	10,77	Upou	
Lignit	60.44	   <b>5 30</b>	22,01	Spur	0.86	10,74	0,65	
Raltennordheim, Brauntohlen	•	, ,	19,36	1 -	-	27,35	' '	Alinger un
Antonstolln (Bayern),		•	20,70	1		22,40	12,90	Reichart:
Roth "		•	8,25	1		23,50	19,00	5.5.
Bauersberg " "	•		15,41	•		15,44	•	1879, 225
" " erdig		1			4,32	1	28,50	
Baltenftein (Bayern), Pechtoble		-	18,80		· —	2,70	, i	
Hillenberg "	74,00	3,35	17,75	<del> </del>	1,10	1,80	2,00	
Antonstolln "	72,45	3,80	13,73		1,50	3,00	5,55	
Dietgeshoff b. Tann (Preußen),					'		·	
Pechtohle	70,60	3,54	20,75	<b> </b>	0,70	2,80	1,61	
Büftenjachien (Preußen), Bech=		ļ						
tohle	76,17	3,90	17,52	—	0,30	0,55	1,56	)
Shallthal (Steiermark),			i					) Shoffel Bir
Lignit	48,20	• -	-	!	0,13	11,54		3. 1887, _
Diosgyör (Ungarn), Pechtoble.	44,79	3,10	7,88	0,95	1,45	26,77	15,06	Berghzig. 1887
Carpanothal (Istrien), Braun=	20.00	- 00	-0-0					100
fohle, untere Schicht	63,69	5,03	13,12	1,79	7,53	1,46	8,84	
Carpanothal (Istrien), Braun=	C4 0C	4 05	10.00		0 50	1 2 7	0.00	Dante Gat
kohle, obere Schicht	04,26	4,80	13,03	1,04	8,93	1,57	8,29	3. 1887)
Carpanothal (Istrien), Braun= fohle, obere Schicht	65,86	4 04	11,45	1 00	8,93	1 59	7 60	
Dur, Relsonschacht	65,15	1 .	17,64		0,33	1, <b>53</b> 5,69	7,68 6,44	Į,
CW to o - th -	•	1 '	18,98	1	0,11	23,86	6 ' I	John u. Fr
Brig, Therefiengrube	•	:	16,32	1	0,11	24,75	3,40	lon (Fiit
" Sagonia	•	, -	5,75	Ī .	1,40	36,90	9,46	
Banjaluca, lufttrocen		r -	1 ,	,	4,83	20,01	10,56	] 3. 2000,
Dug-Ladowiz		, ,	I *			31,59	5,67	) m
	53,59					•	17,06	Revole (Filat
	52,75					29,82	4,05	<b>3.</b> 1888, 2,
Ajta			32,12		0,45	26,49	-	Cech (Org. i !
		l 	)	•	-			benz. 1885, 4-1

<sup>1)</sup> Flüchtiger Schwefel; vergl. S. 502.

	Ajcen			rfreie	-a	<u>.</u>	
Cesterreichische Braunkohlen (nach Schwackhöfer)	Schwadhöfer)	東海					
Thallern, Niederösterreich	69,93	5,05	23,96	1,36	0,65	19,73	15,78
Wolfsegg=Traunthal, Oberöfterreich .	66,69	4,75	27,27	1,29	0,32	30,09	9,35
Leoben, Griestohle, Steiermart	70,97	4,88	23,35	0,80	0,33	11,34	10,22
" Stücksohle "	72,53	4,91	21,73	0,83	0,40	10,58	6,10
Fohnsdorf, Würfeltohle, "	72,51	<b>5,0</b> 8	21,43	0,98	1,20	10,78	10,98
Röflach, Stücktohle	66,94	5,42	26,85	0,79	0,29	28,08	5,86
Trifail	70,03	5,03	23,33	1,61	1,31	21,71	9,88
Arja, Rüstenland	72,19	4,77	21,55	1,49	7,89	2,02	13,12
Auffig, Annaschacht, Böhmen	60,85	5,49	33,02	0,64	0,92	25,90	4,77
Rarbig, Auftria-Teutoniajcacht, Böh-					<u>.</u>		
men	71,92	5,60	21,37	1,11	0,54	26,25	7,04
Mariaschein, Elbe-Collierz, Böhmen .	70,78	5,27	23,01	0,94	0,44	27,42	4,72
" Bohemia, Böhmen	71,90	5,18	21,78	1,14	0,29	29,64	3,29
Dug, Eleonorenschacht, "	72,76	5,51	19,57	2,16	0,24	28,55	5,03
" Stüdtoble, Böhmen	73,06	5,27	21,21	0,46	0,76	29,00	<b>6,8</b> 0
" Mittelkohle, "	73,34	5,34	20,49	0,83	0,42	23,71	5,55
Ann	73,76	5,55	19,87	0,82	0,43	32,29	4,45
" Ladowiy, Frauenlobicacht	72,47	5,56	20,80	1,17	1,50	26,71	6,08
AND TAKE MEN AND A REAL PROPERTY.	71,20	5,51	22,32	0,97	1,58	27,31	7,55
"Emeranzeche	73,36	5,65	19,13	1,86	0,57	25,90	6,04
on we exist michiga	73,33	5,43	19,98	1,26	1,46	22,87	4,94
(Mignatohia	75,55	5,41	18,33	0,71	0,41	28,73	5,52
	i i	5,34		0,66	1,26	26,45	5,33
Bruz, Mariahilf	l '	1 1	21,67	1,20	0,66	34,07	10,84
1	ĺ	5,39	20,42	'	0,44	34,58	7,68
" Juliusschacht I	f '	5,55		, i	1 '	27,42	5,40
	I '		l '		i	22,46	8,83
" Bictoria=Tiefbau	·	·		'	1	27,10	5,72
"Guidoschacht			•	, i	1	26,47	5,23
		·	, ·	1	1	]	·
_	-	1	•	l			
" Griestohle	•		1				
Siebenbürgen, Egeres					1		

Der Schwefelgehalt der Brannkohlen wird in sehr vielen Analysen nicht berücksichtigt, ein nicht zu rechtfertigender Mangel, ba ber Schwefelgehalt mancher Braunkohlen sehr hoch ist, so daß bei Nichtberücksichtigung desselben bie Zahlen für Sauerstoff viel zu hoch ausfallen. Bayerische Kohlen enthalten 3. B. bis 6,5 Proc., istrische (Tabelle S. 500) sogar 9 Proc. Schwefel. Spanische Lignite enthalten nach Villot!) 0,2 bis 5,3 Proc. Schwefel und 2 bis 14 Proc. Asche, Braunkohlen von Schönstein, Desterr. - Schlesien, enthalten bei 20 Proc. Asche viel Schwefel 2). Da nähere Angaben fehlen, so ist dieses wohl Gesammtschwefel (nach Eschta o. dgl.). Die Asche von ungarischer Kohle enthält aber z. B. 15 Proc. Schwefelsaure (SO3) 3), eine Braunschweiger Kohle nach Untersuchung des Berf. 4,1 Proc. Gesammtschwefel, aber nur 1,8 Proc. flüchtigen Schwefel, so baß 2,3 Proc. in der Asche bleiben, also für Fenerkohle unschäblich waren (vgl. S. 522). Schwadhöfer (vgl. S. 509) behauptet, der (flüchtige) Schwefel sei als Schwefelkies vorhanden, gehöre daher nicht zur eigentlichen Rohle und sei - wie auf S. 501 - gesondert aufzuführen. Bei vielen Rohlen trifft das jedenfalls nicht zu, vielmehr ist der Schwefel sehr oft organisch gebunden.

Analysen von Steinkohlen wurden bereits von Thomson4) im Jahre 1820 ausgeführt, sodann von Richardson5), Karsten6), Regnault7), Schönberg8), Brückner9), Keck 10), Feichtinger 11), Casselmann 12), v. Hauer 13), Grundmann 14), auf welche, wie auch auf die unvollständigen Analysen der Münchener Anstalt 15), von Brix 16), H. S. Poole 17), Fleck 18), Sauerwein 19) und des berggewerkschaftlichen Laboratoriums 20) hingewiesen sei.

Tabelle S. 504 zeigt eine Zusammenstellung der neueren Analysen deutischer Steinkohlen.

Die erste umfassende Untersuchung deutscher Kohlen wurde von W. Stein 21) ausgeführt. Aus der eingelieferten Kohlenprobe, etwa 10 k, wurden erst verschiedene Stücke ausgesucht (2 bis 3 k), welche dem äußeren Anschein nach die mittlere Beschaffenheit der Kohlensorte darstellten. Diese wurden zur Pfefferkorngröße zerkleinert und zur Aussührung mehrerer Einzelanalzsen verswendet, um die vorkommenden Verschiedenheiten in der Zusammensetzung kennen zu lernen. Dann wurde die ganze Kohlenmenge, einschließlich der genannten

<sup>1)</sup> Ann. des mines 1877, 339. — 2) Desterr. Zeitschr. Bergh. 1887, 133. — 8) Fischer's Jahresber. 1887, 2. — 4) Annals of Philos. 14. — 5) Journ. f. pr. Chem. (1837) 11, 165. — 6) Karsten, Untersuchungen über die tohligen Substanzen des Mineralreichs (Berlin 1826). — 7) Journ. f. pr. Chem. 13, 143. — 8) Ebendas. 17, 417. — 9) Ebend. 53, 421. — 10) Kunste u. Gew. Bl. 1867, 411. — 11) Ebend. 1863, 211. — 12) Ann. d. Chem. 89, 372. — 18) Jahrb. d. geol. Reichsanst. 1850, 609. — 14) Zeitschr. f. Berge, Hüttene u. Salinenw. 9, 360; 10, 333; 12, 175. — 15) Baher. Ind.s u. Gew. Bl. 1879, 241; 1881, 1. — 16) Briz: Peizkrast (Berlin 1853). — 17) Eng. Min. Journ. 1876 (I), 419. — 18) Dingl. Journ. 180, 460; 181, 48; 195, 434. Fleck und Partig, Steinschlen Deutschlands, S. 274. — 19) Mitth. des Hannov. Gewerbes vereins. — 20) Mu d: Steinschle (Leipzig 1891). — 21) Stein: Untersuchung der Steinschlen Sachsens 1857.

Proben, gepulvert und hiervon die Analyse ausgeführt; z. B. (S. 51):

						Rohler	rstoff	Wasser	ftoff
					aj	denhaltig	aschenfrei	ajchenhaltig	aj <b>c</b> enfrei
Ι	•	•	•	•	•	74,27	78,91	4,42	4,70
II	•		•	•		77,34	82,09	5,00	5,31
ш	•	•	•	•	•	78,41	82,26	5,07	5,32
Mittel .	•	•	•	•	•	76,67	81,09	4,83	5,11
Dir. gef.		•	•	•	•	77,11	82,20	2,81	3,22

Die Analyse der Hauptdurchschnittsprobe gibt also ganz erheblich weniger Wasserstoff als der berechnete Durchschnitt, ja verglichen mit Probe III. bei gleichem Kohlenstoffgehalte (aschenfrei) 2,1 Proc. Wasserstoff weniger, d. h. bezogen auf den vorhandenen Wasserstoff 40 Proc. weniger.

Dagegen gab (Analyse 41) Probe III. aschenfrei 3,30 Proc., die Durchsschnittsprobe aber 6,17 Proc. Wasserstoff. Bei anderen Kohlen schwankt bessonders der Kohlenstoffgehalt, z. B.:

	Rohlen	ftoff:	Waffer	ftoff:
	aschenhaltig	ajcenfrei	aschenhaltig	aschenfrei
I	61,97	69,01	2,83	3,16
II	74,58	<b>78,5</b> 8	4,32	4,56
III	76,03	<b>7</b> 8,70	4,35	4,50
IV	78,74	79,37	4,57	4,61
V	83,39	87,73	5,14	5,41
Mittel	. 74,92	78,68	4,24	4,45
Dir. gef	76,03	<b>78,74</b>	4,35	4,51

Obgleich also die Einzelproben "dem äußeren Ansehen nach die mittlere Beschaffenheit der Kohlensorte darstellten", ergeben sich Unterschiede von 19 Proc. Kohlenstoff und 2,3 Proc. Wasserstoff der aschen freien Kohle. So beseutende Schwantungen in der Zusammensetzung der Kohle einer Grube werden allerdings nicht häusig vortommen; die Tabelle S. 508 zeigt eine Anzahl der mitgetheilten Durchschnittsanalysen. Nicht minder auffallend ist aber andererseits die Uebereinstimmung der von Bunte<sup>1</sup>) mitgetheilten Analysen (s. 5.506) von Gastohlen; so gleichartige Zusammensetzung, wie z. B. Hansatohle (Jahressbericht 1888, 105) zeigt, ist doch wohl nur Zusall.

Beachtenswerth sind die Analysen von Grundmann 2) (S. 509).

Analysen österreichischer Kohlen giebt besonders Schwackhöfer 3). Als Schwefel wird nur flüchtiger angegeben (vergl. S. 502). Bon den zahlereichen Analysen mögen folgende (S. 510) angeführt werden, welche meist Durchschnittswerthe mehrerer Analysen darstellen. Darnach haben die österereichischen Steinkohlen meist einen hohen Aschengehalt. Der Kohlenstoffgehalt der Kohlensubstanz schwantt von 70,3 bis 87,8 Proc. Andere Analysen österereichischer Steinkohlen zeigt Tabelle S. 511.

<sup>1)</sup> Journ. f. Gasbel. 1888, 863; Fischer's Jahresber. 1888, 104. — 2) Carnall's Zeitschr. 9, 10 u. 11. — 8) F. Schwachöfer, Chemische Zusammensetzung der in Desterreich-Ungarn verwendeten Kohlen (Wien 1893). — Seine Angrisse auf den Berfasser wurden bereits in der Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, S. 398 zurückgewiesen.

Deutsche Steinkohle	Rohlenstoff	Wasserstoff	Stidftoff	Sauerftoff	Schwefel	श्चित	Wasser	
Ruhrkohlen.								
Sälzer und Neuack, I	79,63	4,08	1,22	4,43	0,88	6,76	2 00	g qiii. on
TT		4,26	1,01	4,42	1,21	9,96	3,00	) F. Fijcher. Pe 3. 248, 73;
Hanja	80,18	5,29	0,61	8,10	0,52	, ,	1,08	
Germania	80,91	3,11	0,91	7,14	1 '	7,42	1,00	1881, 6. 10
Shamrod	85,15	4,62		,20	1,04	1,94	1,06	10
		·		,		•		1885, €. 1210 1297.
Sälzer und Reuad	85,62	4,65	1,71	5,93	_	2,09	_	1,
Franziskatiefbau	77,10	4,55	1 '	79		6,56	<b>—</b>	heint a. a. C.
Rhein, Elbe und Alma	81,38	5,03	4	,38	2,08	5,61	1,52	h
Bonifacius	80,88	5,51	4	,53	1,37	5,92	1,79	
Rohlscheid	87,86	5,21	0	<b>,9</b> 5	0,74	4,04	1,20	Duffeldorfer Beria
Königsgrube	72,21	4,83	8,	,91	1,38	7,40	5,27	1880 (Polyt.
Zollverein	76,92	[ -	· ·	,51	1,54	6,26	4,08	250, 75).
Holland	81,61	4,56		,11	1,25	3,50	1,97	11 200, 10,.
Pluto	83,84	4,78	1	,63	1,15	1	1,52	
Germania	80,83	4,42	i '	,90	1,12		1,52	
Rönigin Elisabeth	85,62	5,30		,00	1,10		1,26	<b>)</b>
Cosolidation	81,75	5,11	,	,09	1,04		1,66	]
Pluto	80,97	5,05	1 '	,27	0,41	2,78	1,52	
Emald	79,27	5,13	1	,36	0,63		2,18	<b>                                     </b>
Harpener	79,01	4,32	5	,61	1,12	9,48	0,46	<b>!</b> ∮
Saartahlan			İ		1			M. Baner (Pain
Saarkohlen.					ł	ł		280, 66).
Maybach, Flöt II	79,67	5,21	8	<b>,87</b>	0,70	4,45	1,60	
Areuzgräben, Flög I	<b>80,4</b> 3	5,24	7	,94	0,49	4,45	1,45	
heiniz I	•	5,02	10	,52	0,58	2,94	1,33	
Camphausen, Flög III		5,21	1	<b>,84</b>	0,86	4,52	1,22	
Louisenthal, Würfel	70,33	4,67	l	,89	1,05	7,74	4,82	)
Duttweiler	83,63	5,19	0,60	9,06	-	1,52	_	
Inde: und Worm:								
Revier.								Speing a. a. C.
Centrum bei Eschweiler	63,69	4,07	1,25	7,00	_	3,99		_
- Flök Gpn	90.62	4.50	1	.81	!	3.57	_	
Athgrube bei Aachen	90,41	4,03	4	,11	<b> </b> —	1,45	_	<b>J</b>
Athgrube bei Aachen								
Bantorf	67,41	4,87	1,36	8 <b>,28</b>	2,34	16,24	_	&. Fifder.
								· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

Seutsche Steinkohlen	Rohlenftoff	Wasserftoss	Stiatiof	Sauerftoff	Schwefel	Ajáje	Wasser	
Solefien.								
dogrube	77,79	4,85	10	,07	0,57	5,05	1,67	or on
anuelsegen	66,57	4,24	ľ	14,65	0,90	4,17	9,47	A. Bauer
slowig, Tiefbau	66,45	3,75	1,35	12,57	0,93	5,87	10,01	
inandgrube, Fördertohle .	70,26	4,06	0,99	11,99	0,86	8,29	1,41	
n Ruß	71,46	4,11	0,90	11,55	0,66	5,97	6,00	
lerioo, Ruß	70,44	4,00	0,92	13,91	0,52	5,05	5,68	
densteinsegen, Würfel	68,71	3,80	1,21	12,55	0,59	4,08	9,65	
Nuß	70,84	3,81	1,05	12,39	0,56	3,19	9,08	Schwachbfer, a.
igshütte, Förderk	60,27	3,27	0,68	10,72	1,22	20,83	4,23	a. O., S. 52. Als
n Ruf	73,36	4,32	1,10	10,22	0,41	5,44	5,56	Schwefel ist nur
ilusgrube, Würfel	75,39	4,27	0,97	11,77	0,52	3,12	4,48	der flüchtige ans gegeben.
" Ruß dendgrube, "	71,22 70,62	3,82	0,97	11,23	0,53	9,05	3,71	Hegenen.
A	69,28	4,06 3,83	( '	13,27 13,18	0,92	5,69 3,93	5,58	
ldenburg, "	75,28		0,93	-	0,60	8,39	8,73 2,15	
" Fördert	-	4,19	0,77	10,01	0,93	11,03	2,16	
rode, Josephflöt	79,13		· ·	7,74	2,18	4,39	2,84	J .
rgenroth, Paulussiög	82,40	4,90	l ' '	,10		3,60	<i>2</i> <sub>1</sub> 0 <del>2</del>	
" Beronicaflötz	86,60	4,70		,60		2,10	_	Flect, zahlreiche uns vollständige Anas lysen (Polyt. I.
igin=Louisengrube	73,91	4,85	2,49	15,10	ļ	3,65	_	195, 446). Heintz, a. a. D.,
ldenburg	71,82	4,27	0,50	7,95		10,29	5,17	zahlr. unvollst. Anal. Revole (Zeitschr. f.
rode	63,06	4,00	0,58	8,59	_	16,01	7,76	angew. Chem. 1887,
ius <b>íğağt</b>	69,90	<b>4,2</b> 8	0,54	8,80		8,67	7,81	6. 302).
Bayern.		,						•
elbach	82,04	4,34	2,32	11,30	1,60	8,32		) Shafhautel
§bac)	73,06	4,90	1,76	•	5,36	1 '	B .	Runft- u. Gewerbe-
<b>y</b>	72,77	6,38		20,92	4,44	1,12		bl. 1857, S. 411).
,,	50,00	4,00	17,	00	3,00	ı ·	10,00	Heyrowsty 1884.
,	49,99	4,15	19,	<b>36</b>	2,77	11,11	15,39	Münchener Berf St.
1 <b>8ham</b>	<b>58,64</b>	4,80	19,	97	3,53	13,06	8,53	(Bayer. Ind.s u.
gberg	56,20	5,04		.10	2,77	1 ·	10,32	1
nenberg	55,70	3,99	17,	.95	3,42	10,27	12,09	S. 1). Die Schwe-
}								felbest. bez. sich nicht
lierfee	64,38	5,04	21,	22		9,36		auf dieselb. Proben.
Baben.				1				Fled u. Hartig a.
ghaupten, beste	80,92	3,65	7	,37	_	8,06	_	a. D., S. 285.
ien=Baden	86,01	3,97	6,	,37 .90	_	8,06 3,07		
	<b>!</b> *							

<del>-</del>		<b>1</b>																		
	of do K OOL lok nodog			65,3	0′99	64,8	64,6	63,8	62,5	269		68.8	6,99	65,8	62,8		69.0	72,1	70,2	
] e	N + s + 0			16'6	82'6	9,95	9,44	10,23	11,69	12,51		7.87	8,59	9,65	9,85		7.49	0,87	9,19	ייי ט
Reintohle	Ħ			5,14	5,24	5,20	5,18	5,18	5,11	5,74		5.28	5,38	5,45	2,4		6,41	5,88	6,40	K 0.4
<b>*</b>	၁			84,95	84,98	84,85	82,38	84,59	83,20	81,75		87.40	86,06	84,90	84,71		87,10	85,00	85,41	DK 11
luv	Haufnelda <b>R</b>			94,61	93,89	98'86	94,04	94,18	92,88	20,57		91.21	92,83	29'06	93,38		91,64	84,62	85,80	40 Au
	adir.			2,64	3,92	3,16	3,53	2,89	2,98	5,88		6.74	5,82	7,38	4,17		88,3	12,96	11,46	H 40
	Baffer			2,75	2,19	2,88	2,43	2,93	4,14	3,55		2.05	1,86	1,95	2,46		8,00	2,42	2,74	2.40
	JoHbit3		•	1,32	1,37	1,38	1,46	1,27	1,27	1,33		1.07	1,14	1,09	1,20		1,26	1,82	1,48	1.48
1	lsjsat&@			0,94	08'0	0,71	0,71	68'0	09'0	1,16		1,19	1,25	0,84	0,82		0,82	1,58	1,50	0.63
	Sauerfto			7,12	10'2	7,26	6,71	7,47	8,99	8,85		4,00	5,58	6,82	7,18		4,79	5,30	4,93	[0,B]
77	Wafferfto			4,86	4,92	4,89	4,87	4,88	4,75	2,20		4.77	4,98	4,94	2,08		4,96	4,61	4,63	4.74
	offnslåo <b>R</b>			80,37	79,79	79,72	80,29	79,67	77,27	74,04		79.72	79,88	76,98	79,10		79,82	71,98	78,28	70,60
	Roblen = 3 e h e	Schlesische Rohlen.	Dberschlesten:	Guidogrube		•	" Poremba Flöß	Deutschlaftandgrube	Florentine	Dryefte	Riederschien:	Gludhilfgrube Wrangel und v. b. Bapbtichacht	rube (Charlotten	0	Dombrauer Gastohle (Budapeft)	Westfälische Rohlen.	Ahein. Elber Alma	Winto	Wonifactus	

										ł	fohlei	ncgem	ie.			•						50	7
0,00	67.8	9'29	68,4	66.7	0,99	9'99	65,7	65,0	65,4	63,0	_	66,4	_	64,0	59,1	58,9	54,2	56,5	54,4	54,9	•	58,6	56,3
797	8.80	7,93	9,49	8,79	9,69	10,51	9,64	9,47	11,42	8,78		10,12		10,19	11,01	12,22	11,92	10,89	11,48	13,04		11,31	11,63
00'0	5,27	5,55	5,40	5,55	5,53	5,36	5,55	5,48	5,44	5,58		5,43		5,74	5,39	2,90	5,48	6,14	6,73	2,80		5,63	6,13
86.72	85,93	86,52	85,11	85,66	84,78	84,13	84,81	85,05	83,14	85,64		84,45		84,07	09'88 8	81,88	82,60	18,78	82,79	81,16		83,06	82,24
89.36	96,98	29'86	84,89	92,14	98,87	92,49	94,01	93,66	81,97	30,35		91,52		82,42	87,93	82,89	87,83	26,31	18'/8	84,71		87,40	87,51
2,22	2,05	4,21	9,65	5,86	4,68	6,11	4,84	4,36	12,93	6,87		6,48	•	13,58	3,47	10,18	28,82	4,97	40,4	7,50	• .	2,80	98'9
2,10	26'0	2,12	2,46	2,00	1,95	1,40	1,65	1,98	5,10	2,78		2,00		4,00	09,8	6,93	3,000	2/0	α/α	62'2		6,80	5,61
1,63	1,58	1,57	1,39	1,42	1,53	1,48	1,43	1,65	1,26	1,54		1,06		1,32	12,1	3, 3	12,1	1,41	1,2/1	1,22		1,35	1,36
18'0	1,20	0,82	0,85	0,94	1,85	1,47	0,88	1,32		0,82		0,72		1,73	1,21	00,1	0,78	1,2,1	0,09	2,13		0,73	0,71
5,29	92'9	5,04	6,10	5,74	29'9	6,77	6,75	5,90	6,54	6,75		7,48		5,35	02/7	80,7	0,48 7,00	8 8		7,70		18'1	8,11
5,08	5,11	5,20	4,75	5,11	6,16	4,96	5,22	5,13	4,46	5,04	•	4,97		4,73	4,74	4,03	4,81 7,40	0,44 0,00	00'0 -	4,91		4,92	5,36
76,28	83,33	81,04	74,80	78,93	79,16	77,81	79,73	99'62	68,15	77,38		77,29		69,29	13,01	18/10	70 07	75,67	12,10	68,75		72,59	71,97
	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•		•	•	•	•	•	•	•		•	•
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•		•	•	•	•	•	•	•		•	•
, .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•		•	•	•	•	•	•	•		•	•
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•		•	•	•	•	•	•	•		•	•
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•		•	•	•	•	•	•	•		•	•
•	•	•	•	•	•	•	•	·	•	•		•	<b>=</b>	ert	(Bıldıan)	•		•	•	•	Ħ	•	•
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	e	Bit	has	•	•		•	•	=	•	•
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	j	•	4	<b>1</b>		•	•	, <del>,</del>	3	•	9	•	•
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4	•	Os		Acro	•	(Drogham)	): (≥:tvociii) Milhelmiñodi	<u> </u>	•	6	•	•
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	<b>**</b>	•	•	9		•	٠			•	•	•	•
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	<b>A</b>	•	# B	ıgı	) Fi	•				•	角	•	•
	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	8)	•	•••	Burgkiche	eactionalities in	•	 ! !	2	*	•	#	•	•
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	<b>E</b>	ج ۾ ۾		<b>5</b> :			<u>:</u>	•	-	•	•
•	•	•	•	•	•	•	•	ope	•	•		•	<b>8</b>	چ		֓֞֝֞֝֞֝֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓	נתת עליל			<b>=</b>	<b>85</b>	•	<b>03</b> 2
•	•	•	•	•	•	•	•	3	•	•		•	-	gru L	֓֞֝֝֡֝֝֝֡֝֝֝֡֝֝֝֡֝֝֡֝֝֡֝֝֡֝֝֡֝֝֡֝֝֡֝֝֡֡֝֝֡֝֡	Y		For	7 (A)	<u><b>Q</b></u>	-	• ,	Eag.
•	•	•	.00	ě	•	•	•	19C	•	•		•		₩		<u> </u>	1 1		֓֞֞֜֜֜֞֜֜֜֓֓֓֓֜֜֜֜֜֜֜֓֓֓֜֜֜֜֓֓֓֓֓֡֓֜֜֜֜֓֓֡֓֡֓֡֓֡֓֡֓֡֓֡֡֡֓֡֓֡֓֡֓֡֡֓֡	ert		•	PR P
8	ii.	Ā	Trit	gru	•	•	•	名	75	•		μi		4	<u>:                                    </u>	181	3		) )	E E		•	u a
rni	Deri	16u	بر	1881	ā.	ant	0	Öri	nan	2		ıż		nen		Je Ul	1013 1013	for	• •	361		tota	#
Pibernia	Rollverein	Dahlbusch	Unser Fritz	Rönigsgrube	Hanfa .	Holland	agn 🕏	Friedrich der Große	Bigmarc	Ewald		Heinig I.		Plauenicher Grund	Dogwoot (Zouwa. Erzehirailiker M	Sessing Alle Duiden	Setellingling Jwing Amidan-Ariidenhera	Amidan:Dherhabaha		Burgergewerrichaft		Sultom	Churn und Cazis
-	(m)	UT.	<b>~</b>	••			-00	لجن		<del>ئ</del>		<b>V</b>		ar u	- C	- 6	* (*	• (*\	•	A		₩ (	<b>ж</b>

	idau n n n n n n n n n n n n n n n n n n n					e		Aid	enf	rei	<del></del> -
		_		श्चरिकेट	Schwefel, fillchtiger	Gesammts schwefel	Rohlenfloff	Wafferftoff	Stidftoff	Sauerftoff	Rotsausbeute
Oberhohndorf (&	}widau	er Rohle	e) I	2,98	1,26	1,67	83,23	5,52	0,27	10,98	61,8
n	77	n	$\mathbf{II}$	0,74	0,30	1,21	83,28	4,55	0,44	11,73	47,7
	77	77	m	8,58	1,19	2,35	83,68	3,81	0,32	12,18	<b>68,</b> 0
<b>Bod</b> wa		n	I	7,07	1,07	2,17	87,94	5,24	0,25	6,58	70,2
n	n	n	n	8,10	0,16	0,51	83,65	6,30	0,32	9,74	<b>63,</b> 8
Planit	n	n	I	4,26	0,01	0,55	<b>4</b> 8 <b>,84</b>	4,63	0,23	10,74	<b>63,</b> 9
77	n	n	II	8,67	2,84	3,73	89,06	5,94	0,40	4,58	<b>62,</b> 2
Zwickau	77	n	I	8,47	1,27	2,28	90,93	5,02	0,10	3,96	66,0
<b>n</b> .	77	n	$\mathbf{n}$	3,65	0,56	0,91	82,23	4,29	0,60	12,88	84,4
	77	n	Ш	7,20	1,43	1,64	82,20	3,22	0,44	14,14	70,5
		ת	IV	3,18	1,75	2,30	80,05	5,83	0,46	13,65	57,2
Riederwürschnit		n	I	2,14	1,62	1,87	83,65	6,42	0,34	9,59	66,5
			II	8,83	2,54	2,65	81,17	4,67	0,68	13,47	69,7
			III	9,05	_	0,81	78,65	3,56	0,12	17,67	64,8
Lugau				5,70	2,40	2,76	85,83	3,59	0,21	10,37	52,6
Güdelsberg '				12,19	_	0,63	93,85	2,57	0,04	3,54	92,5
Fldha				54,48	_	0,69	83,94	2,81	0,29	12 <b>,9</b> 6	81,2
-			) I	30,77	_	1,06	87,09	4,89	0,65	7,37	65,7
			II	6,98	1,31	2,09	82,16	3,52	0,47	13,85	<b>6</b> 8,2
Potschappel			I	11,75	0,17	1,80	84,45	5,66	0,40	9,55	76,0
			$\mathbf{n}$	15,25	_	1,65	78,21	4,31	0,20	17,28	58,7
Bittersee			Ι	9,94	0,05	0,77	81,46	5,27		13,01	69,1
<b>27</b>	,, n	<i>"</i>	$\mathbf{n}$	36,36	0,22	2,76	77,92	5,38	•	16,37	<b>76</b> ,8
Burgt	" 7	<i>n</i>	I	35,42	2,99	7,88	73,43	4,28	1 -	22,05	67,0
n	n	" "	II	10,86	0,46	1,30	86,98	4,91	0,48	7,63	<b>72</b> ,5
Rönigliche Werke		ท	I	24,64	0,36	3,30	79,15	5,36		15,29	64,8
-			II	12,92	1 '	,	·		0,36	'	54,8
n n	"	n	~~	•,o=	~/~ =	1 2/30	0.,00	, -,	, -,	-,	

Französische Steinkohlen untersuchte besonders Scheurer=Restner (S. 151 und 398).

Englische Steinkohlen wurden von Playfair und H. de la Beche<sup>1</sup>) eingehend untersucht; einen Auszug der Analysen zeigt Tabelle (S. 512). Kohlen ans Südwales untersuchte Thomas <sup>2</sup>):

<sup>1)</sup> Mechan. Magazine 1848, No. 1285; Dingl. polyt. Journ. 90, 212 u. 263. — 2) Fischer's Jahresber. 1881, 989.

		Rohlen= ftoff	Waffers floff	Stidftoff	Sauer	tott	edmeder.	Alá	Wasser
Rhondda:Thal	I II	85,57 84,10 88,29 89,59 87,85	4,51 4,76 3,65 4,87 4,67	)	3,11 3,79 2,47 3,35 3,77	1, 0, 0,	28 77 56	4,54 5,43 3,63 1,06 2,00	0,70 0,64 1,19 0,57 0,64
				Roh	tohle		Kid	enfrei	
Oberschlesis nach Grun		•		A ja	Schwesel	Rohlenftoff	Bafferfloff	Stidftoff	Sauerfloff
Königin Louisengrube.	dberba	n <b>t, o</b> b. unt. in <b>t, ob.</b> mitt	"	1,24 2,19 4,69 1,62 0,86 1,26	0,38 0,81 0,80 0,66 0,10 0,13	81,57 87,16 84,94 85,79 85,70 85,40	5,60 4,99 5,42	1,10 1,13	12,77 6,72 8,34 8,12 7,75 7,85
Ruda { Crzegowgrube, 36 zöll. A 10= " C	n Oberba Unterb liederba berban	unt. ant . ant . ant . ant .	77	1,12 3,05 3,43 4,60 6,43	0,14 0,54 0,25 0,27 0,49	82,88 82,65 84,03 85,50 85,03	4,97 5,20 5,44 4,96	0,79 0,54	10,88 11,40 10,05 8,28 9,47
" 15= " A " 12= " C Eugenienglück, Oberbank " 1. Mittelb	Rittelbe berban • • •	•	•	9,49 7,71 10,23 2,13 1,61	0,71 0,50 0,63 1,14 0,29	82,87 83,27 81,91 84,35 81,00	4,99	0,93 0,98 0,86 0,79	11,02 10,75 11,35 9,61 13,22
Louisenglückgrube, Ober	cammfi cammbe cbank	•		2,16 3,03 1,91 3,11 3,20	0,29 0,27 0,33 1,04 0,49	80,97 81,09 83,37 85,65 84,18	4,97 5,15 4,68	0,75 1,16 1,18 1,07	12,70 11,66 10,51 8,02 10,07
Beategrube, Oberflöt, C	lelbant erbant lenbani berban Rittelba nterbar	it		3,86 2,83 2,76 2,54 4,38 5,19	1,09 0,74 0,47 0,27 0,17 1,69	-	5,56 5,88 5,49 5,14	1,62 1,00 1,28	13,88
" Riederflötz, C	berban Rittelba Interba	it		5,13 3,98 12,29 1,66	1,63 0,78 0,47 0,44	80,90 80, <b>6</b> 1	5,19 5,30	1,04	9,21 12,88 11,98 11,62

		Rohkoh	le		Aschenfrei				
Desterreichische Rohlen			1	H <sub>o</sub>	D. Ho	<u></u>			
(nach Schwackhöfer)	Waffer	Ajde	Def	ente	erft	er fe	Stidftoff		
	<b>82</b>	<b>동</b>	Schwefel	Rohlenftoff	Wasserstoff	Sauerftoff	3		
Desterreich.							·		
Grünbach, Jodlhoferflög	5,44	1	1 -	1	, ,	1 '	1		
" Caroliflög	5,39	1	1 '	1	•	1			
"Antoniflötz	5,22	2,49	0,55	70,34	5,19	23,43	1,04		
Böhmen.							1		
Aladno, Marianschacht, Würfel		i i	0,53		4,91	1 '			
" Kleinkohle		1 -	1	• '	•	1 1	-		
" Pruhonschacht, Würfel Hörderkohle .	11,22	1	1 '		1	14,00 13,94	•		
	8,07	14,61	, ,		1 -	•			
Libufin (Schlan), Förderkohle	14,27	9,35	1		1 '	1 '	1,30		
Sálan	18,92	1	1 -	1	1	1 '	•		
Bilfener Becken, Radnic	12,02	12,86	1,85	76,92	4,57	17,38	1,13		
" " Tremosna, Stück	11,47	<b>6,4</b> 8	0,69	82,08			i		
n n n Nuß	10,48	7,06	0,60	80,98	4,77	. *	•		
" " Littin, Würfel	5,82	16,02	0,93	82,01	5,09	11,85	ı		
" " Nuß	6,45	11,88	0,85	80,99	5,03	12,91	, -		
" " Miröschau	8,02	11,34	1,13	79,68	4,86	14,00	1,40		
" " Nürschau, Pankraz-	0 00	7,56	0,47	82,51	4,71	11,72	1.02		
zeche, Würfel	8,82 7,50	15,49	1,07	80,88	4,80	12,99	¦ '		
Nordöftliches Bohmen, Schatzlar	<b>3,9</b> 8	24,01	1,29	79,79	4,86	14,21			
" " Qualisa	6,14	22,92	1,57	78,99	4,78	14,47	:		
Mähren.	·	,		•		•	·		
Rossig, Ferdinandschacht	1,07	23,90	1,96	86,45	4,71	7,93	0.91		
Quijugidadi	1,59	14,59	1,85	87,80	4,82	•	0,91		
" Simonschacht	1,42	16,55	2,94	86,52	4,36	7,57			
" Zbeschau	3,38	15,42	2,96	85,68	4,31	8,39	1,62		
Mährisch=Ostrau, Carolinengrube	6,24	8,96	1,04	79,48	4,61	14,79	1,12		
" " Hermenegildgrube .	3,19	11,94	0,39	81,04	4,67	13,06	1,23		
" " Gutmann, Förderk.	<b>2,6</b> 8	10,67	0,66	82,95	4,83	11,36	0,86		
Shlesien.									
Polnisch-Oftrau, Wilczef	3,25	9,57	0,80	82,55	4,71	12,05	0,89		
" " Zwierzina	3,03	9,92	0,68	82,72		11,38	1,09		
n " Heinrichglückzeche	2,75	6,30		77,82		•	1,18		
Orlau-Lazy, Carl	3,59	4,59			_	12,92	0,77		
Poremba	6,41	9,86		·	· .	15,30	1,05		
Rarwin, Würselfohle	3,16	3,53	0,69	83,18	4,85	10,82	1,15		
Ungarn.	j					İ			
Fünftirchen, Förderkohle	3,30	22,45	2.75	82.86	4.60	11,70	0.84		

				Ro	hlen	Her	nie.	•								511
	horn (Fischer's Jahresb. 1893. 7).	Revole (Fischer's Jahresb.	) 1888, 2). J		John und Foullon (Jahrb.	bet artigoanfiait, wien	1000, 001).		Rofanitich (Fischer's	dahresb. 1888, 3).		1001 - 10 military	veige u. Quitens Jig. 1004,	.000		Talatschet (Oesterr. 3st. 1880, 2817).
Wasser	0,51	22,22	4,22	2,00	6,45 8,83	7,24	9,54	2,01	96'9	13,73	98′0	76'0	0,49	09'0	69′0	l
श्चित	1 <u>4,71</u> 19,38	12,78	9,71	4,40	0,16	0,23	0,30	2,90	0,95	1,34	11,94	8,80	18,75	45,64	6,02	6,50
Schwesel	2,02	11	1 1	Į	0,37	1,12	1,10	1,26	1	1	62'0	0,85	0,52	0,55	1,48	0,50
Sauerstoff	9,22 11,19	80,6 9,08	8,62 9,67	10,40	11,59	12,42	18,11	11,08	6,48	4,80	13,59	10,53	13,55	9,22	15,87	8'80
Stidftoff	9	0,48	0,70	01	11	12	11	11	<b></b>	4	19'1	1,59	1,64	1,57	1,63	1,20
Wasser: ftoff	4,90	8,22 4,38	4,82 3,65	8,4	3,55	8,99	4,24	4,65	8,99	3,73	4,64	4,78	4,68	2,96	4,96	2,00
Rohlen: ftoff	68,6 <del>4</del> 62,06	61,97 68,03	71,93	78,70	80,50	75,00	73,01	78,10	82,61	76,40	89'99	72,51	60,37	39,46	69,85	75,00
Defterreichische Roblen	Eibenberger a. d. Pielach	Tremoschna	Oftrau	Oftrau	Schadowig, Sedlowig	3daftollen	" Budaschin	Dobrau	Mustapic	Ofipaonica	( 1. Flög	&	Meenu, 8. " hängend.	Hillyutil 3. " liegend	4. "	Siebenblirgen, Bfilthal

Englische Rohlen	yoyuəygox	Wasserstoff	Stidfoff	Sauerftoff	Schwefel	श्राकेट	Rolsausbeute
Wales.					<u> </u>		
Duffryn	88,26	4,66	1,45	0,60	1,77	3,26	84,3
Nigons Merthyr	90,27	4,12	0,63	1	1,20	,	
Machen Rock Bein	71,08	4,88	0,95	17,87	1,37	3,85	65,2
Abercarn	81,26	6,31	0,77	9,76	1,86	2,04	68,4
Graigola	84,87	3,84	0,41	7,19	0,45	3,24	85,5
Tree Quarter Rock Bein	75,15	4,93	1,07	5,04	2,85	1 1	62,5
Brymbo Main	77,87	5,09	0,57	9,52	2,73	4,22	55,4
Mittel aus 36 Proben	83,78	4,79	0,98	4,15	1,43	4,91	72,6
Newcastle.							
Haswell, Walsend	83,47	6,68	1,42	8,17	0,06	0,20	62.7
Willington	86,81	4,96	1,05	5,22	l		•
Newcastle, Hartley	81,81	5,50	1,28	2,58		'	
Dedley's	80,26	5,28	1,16	2,40	1	! '!	•
West Hartley Main	81,85	5,29	1,69	7,53	1,13	2,51	59,2
Broomhill	81,70	6,17	1,84	1 -	2,85		
Mittel aus 18 Proben	82,12	5,31	1,35	5,69	9,24	3,77	60,7
Lancajhire.				1			
Ince Hall, Pemberton	68,72	4,76	1,20	18,63	1,35	14,34	56.5
" " Pard	80,78	6,23	1,30		,	· ·	•
Balcarras, Lindsay	83,90	5,66	1,40		1,51	2,00	57,8
Cadwell and Thomson Higher Delf	75,40	4,83	1,41	19,98	2,43	5,95	54,2
Wigan	=	5,29	0,86	9,57	1,19	4,23	<b>60</b> ,0
Blackbrook Little Delf	82,70	5,55	1,48	4,89	1,07	4,31	<b>58</b> ,5
Haydock, Higger	77,33	5,56	1,01	12,02	1,03	3,05	51,1
Moß Hall	75,53	4,82	2,05	<b>7,9</b> 8	3,04	6,58	55,7
Mittel aus 28 Analysen	77,90	5,32	1,30	9,53	1,44	4,88	<b>60,</b> 2
Shottland.					i 1	<b>.</b> 	ļ
Wellewood	81,36	6,28	1,53	6,37	1,57	2,89	59,2
Walsend Elgin	76,09	5,22	1,41	5,05	1 '	1	
Dalkeith Coronation	76,94	5,20	Sp.	14,37		1 -	
Rillmarnot	79,82	5,82	0,94	11,31	-	1 -	ł .
Mittel aus 8 Proben	78,53	5,61	1,00	9,69	1,11	4,03	1
Derbyshire.							
Loscoe Soft	77,49	4,86	1,64	12,41	1,30	2,30	52,8
	81,93	1 1	· •			l '	) `
Butterly Co's Langley	77,97	•		ı ·	1,14	1	J
Mittel aus 7 Analysen	•	1 '		10,28	'	1	59,3

Folgende Analysen besfercr englischer Steinkohlen stellt Pechar (a. a. D. S. 20) zusammen :

t ( di e r			Trodene	Rohle				Afcenfrei	nfrei		
Breunstoffe.	RohlenftoR	Mafferftoff	Sauerstoff	Northit3	19jaach3	ગુણું હું	Hotinsldo R	Mafferstoff	gauerstoff	Holfbit3	Analytifer
Stüdkohle. von Wefthartley (Rorben)	84,53	5,70	5,05	1,29	80′0	3,35	87,54	5,90	5,23	1,38	Grundmann 1)
Beste Rohle von Rewcaftle (Rorden) .	84,31	5,09	7,24	1,49	0,13	1,73	85,92	5,18	7,38	1,51	8
Canneltohle von Rewcaftle (Rorden) .	86,17	5,81	3,71	1,14	20'0	3,11	88,99	00′9	3,83	1,18	: \$
Seaton = Dampfteffeltoble (Rorben) .	78,65	4,65	14,21	1	0,55	2,49	80,54	4,76	14,70	i	દુ
Low= Main = Flögtoble (Rorden)	69'82	00′9	10,01	2,37	1,51	1,36	10'18	6,17	10,38	2,44	Laylor
Rugtohle von Sunderland (Rorden) .	74,94	5,12	5,15	1,33	0,77	12,66	86,59	5,98	5,95	1,54	Grundmann
Schmiebetoble (Rorden)	82,72	5,24	6,35	1,49	0,26	3,95	86,35	5,47	6,61	1,57	2
Rukkohle von Hartlepool (Rorden) .	74,75	4,90	10,72	1,14	0,75	7,74	81,69	5,36	11,74	1,21	£
Maschinentohle von Grimsby (Sud:	82,26	5,73	7,41	1,34	0,17	3,08	85,02	5,93	2,66	1,39	
Ellveintohle (Sub= Males)	82,56	5,36	8,22	1,65	0,75	1,46	84,92	5,48	8,40	1,70	Road
Roble von Dowlais (Sub-Wales).	88,33	4,43	3,25	1,24	0,55	1,20	90,93	4,51	3,30	1,26	Riley
Rohle von Wolverhampton (Stafford:	78.57	5,29	12.88	1.84	0.39	1.03	79.88	5.34	13.02	1	Banr
Wigan Canneltoble (Lancafbire)	84,07	5,71	7,82	1	1	2,40	85,81	5,85	8,34	I	Regnault
B Roble von Apribire (Schottlanb)	90'92	5,31	13,33	2,09	1,23	1,96	78,59	5,49	13,77	2,15	Rowney
Splinttohle aus den Elgingruben (Schottland)	80,63	6,16	10,61	1.77	0.84	1,43	82.50	5,28	10,68	1.36	
Bogheadtohle	61,04	9,22	4,40	0,33	0,32	24,23	80,90	12,48	2,60	1,02	Matter
	_		_			_	_		•		

1) Bergl. Berg-, Hütten- u. Salinent. 9, 360; 10, 333; 12, 175.

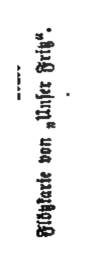
W. Thomfon 1) gibt folgende Zusammenstellung:

	noits: msli	qeejel	oD la	Uppe	Upper Drum Seam	mgray	Bicke	Bickershaw C	Collieries, Manchester	Leigh,	near	.1J t
	Mixons Mavig O ,seireilloO	elrekerle olyT seireillo	Tyldesley Co	Bottom of	dirbiM braH	maas to qoT	Віскетвра <b>ж</b> Маіл	Pemberton 5	Стотроитке	.ft 4 asziW	Bickershaw 7 ft.	Pendleton
W	11,722 84,046	30,103 50,276	32,085 57,755	25,633 65,037	24,264 60,899	27,553 64,629	29,809 63,870	32,287 56,464	31,666 57,871	28,314 64,099	81,228 61,212	28,527 65,661
Elementaranalyse:				_								
Roblenftoff	88,029 4,112 1,977 0,961	68,134 4,777 4,861 1,218	74,464 5,105 8,251 1,528	75,484 4,982 7,865 1,590	72,130 4,672 6,565 1,253	75,049 5,123 9,391 1,757	78,930 4,904 7,239 1,565	72,409 6,158 8,844 1,408	69,774 4,819 12,445 1,333	76,487 4,964 8,458 1,437	73,913 4,858 11,320 1,668	79,760 4,893 7,517 1,429
Schwefel	0,689 8,216 1,016	3,389 14,902 4,719	0,492 4,086 6,074	0,749 6,549 2,781	0,543 12,576 2,261	0,862 4,286 3,532	1,041 1,961 4,360	0,932 4,550 6,699	1,166 3,313 7,150	1,067 1,749 4,838	0,681 0,960 6,600	0,589 1,912 8,900
Buf. der Rohlenfubstang:										•		
Rohlenftoff	92,585 4,325 1,011 2,079	86,257 6,047 1,542 6,154	83,342 5,713 1,710 9,235	83,945 5,541 1,768 8,746	86,240 5,521 1,481 7,758	82,182 5,610 1,924 10,284	85,203 5,294 1,689 7,814	82,453 5,873 1,603 10,071	78,956 5,453 1,508 14,083	83,733 5,434 1,574 9,259	80,551 5,294 1,818 12,337	85,215 5,227 1,527 8,031
Brenn werth 2), gefunden	8840	6448	7069	7884 7498	6954 7166	7588 7448	7465	7242 7267	7456 6787	7662 7549	7417	7736 7819
1) Journ. Soc. Chem. Ind.	14н9,	626 <sup>9</sup> )	Bigl. Bifcher's	der's Ne	Nahresber.	1846, 10	1060; 1889,	9, 9.				

1) Analyse ftim

Amerika, Asien u. a.	Rohlenftoff	<b>ऋ</b> वत्तृहम्भिण्	Stidftoff	Sauerftoff	Schwefel	Ajde	Wasser	
Walsen Mine	72,16	4,81	1,31	9,55	<u> </u>	8,60	2,97	,
Roug Mine, Huertfano Cy	<b>6</b> 8,17		0,80	12,60	0,72	10,45	2,48	
Rewcastle Mine, Garfield Cy.	69,61	P	1,48	10,11	0,53	12,00	2,58	
on the ont the owning	1		]   		<b>]</b> 		:	
g Cy.	74,22	5,44	1,46	7,30	0,59	4,75	1,24	
Eg					] 		) •	
mas Cy	74,63	4,66	0,47	7,89	0,55	11,05	0,75	Chicagoer Aus-
Crested Butte, Gunnison Cy.	74,70	5,23	1,72	11,49	0,55	4,00	2,66	ftellung.
Sopris Mine, Las Animas Cy.	78,85	5,46	0,99	4,48	0,60	8,90	0,52	
Sopris Mine, Las Animas Cy. Picton Mine, Huertfano Cy. B Robinson Mine, Huertfano Cy.	72,30	5,38	1,29	12,31	0,60	5,05	3,27	
B Robinfon Mine, Huertfano Cy.	73,20	5,27	1,36	11,33	0,67	5,55	2,62	
Santa Clara Mine, Huert-	i				)   			
fano Cy	67,36	5,67	1,21	8,58	0,40	14,40	1,08	
Coal Creed Mine, Fremont Cy.	69,49	4,73	1,35	12,97		4,00	7,26	
First Pool Mine	78,36	4,61	1,10	9,40	1,15	<b>5,3</b> 8	_	Chicagoer Aus-
EHE Shaner Mine	80,10	4,35	1,08	8,41	0,65	1	_	ftellung.
F Sumbo Mine	76,60	4,46	1,05	10,22	1,30	6,35	—	) locations.
(Conceptions Bay	70,55	5,76	0,95	13,24	1,98	7,52	_	
Port Famine	64,18	5,33	0,50	22,75	1,03	6,21	-	
₩ Chirique	<b>3</b> 8,98	4,01	0,58	13,38	6,14	36,91	_	
E Chirique	58,67	5,52	0,71	17,33	1,14	16,63		
Talcahuano Bay	70,71	6,44	1,03	13,95	0,94	6,92		Plaifairu. v. d.
Colcurra Bay	78,30	5,50	1,09	8,37	1,06	5,68		la Beche (Bola
Patagonien, Sandy Bay I	62,25	5,05	0,63	17,54	1,13	18,40	-	Journ. 90, 26
$_{n}$ , $_{n}$ , $\Pi$	59,63	<b>5,6</b> 8	0,63	17,45	0,96	15,64	<b>-</b>	und Gruzk
Sydney	82,39	5,32	1,23	8,32	0,70	2,04	_	mann (Beitit:
Borneo I	64,52	4,47	0,80	20,75	1,45	7,74	_	f. Berg=, Sutur=
" II	54,31	5,03	0,98	24,22	1,14	14,32	-	u. Salinent 9.
" III	70.33	5,41	0,67	19,19	1,17	3,23	<b>'</b> —	360; 10, 333;
Südcap	63,40	2,89	1,27	1,01	0,98	30,45	<b>—</b>	1, 175).
E Tingal	57,21	3,38	1,20	7,80	1,32	29,09	<b>—</b>	
Tingal	70,44	4,20	1,11	9,27	0,70	14,38	_	
요즘)Whale's Head	65,86	3,18	1,12	7,20	1,14	1	_	
	65,54	3,36	1,91	1,75	1,03	1	<b>—</b>	
(Chamer Only	64,01	3,55	0,94	<b>3,3</b> 8	0,85	27,17	<del>-</del>	i <b>'</b>
Storachi, Insel Pesso	77,00	5,70	11	<b>,0</b> 0	0,60	1	2,90	Pariser Ausite:
Raratsu	69,40	<b>5,2</b> 0	1	<b>,9</b> 0	1,20	1	1	Jung 1878 na4
Alafajina	78,60	5,80		,70	0,70	1	i -	Bechar.
(Miite, Gastohte	<b>69,3</b> 0	:	1	,90	3,50		1	
Tai=hic, Proc. Shanfi I	85,71	1 '	! "	3,66	0,51	1 '	0,80	Baußermann
LaoslungsK'on, Prov. Hunan II Bauast'onst'u, Prov. Shanfi III	89,82	1	l .	3,94	0,24	ŀ	2,00	u. Rajdold
	86,18	1 .	1	4,11	0,80		1,55	
(Tang-shan IV	82,56		:	6,93	1	1 .	0,57	1
Cap der guten Hoffnung	61,02	3,21	2,19	2,18	0,45	30,88	0,07	Rorth (Ann.
	•	}		}				Mines 12, 5421

Anthracite	Rohlenstoff	Wassertoff	Stidftoff	Sauerstoff	Schwefel	Ajde	Waser	
jörderkohlen	<b>7</b> 5,41 85,45	1,51 1,48	0, <b>42</b> 2	1,82 ,77	4,14 3,11	16,70 7,19		F. Fijcher, Bergakad. (Gastechn. 1885,
piestollen, weiche Stückschlen	86,92	1,83	1,	,66	2,08	3,73	3,87	200). }
, harte ,	84,95	1,90	0	,59	3,72	<b>5,40</b>	3,44	
" weiche Broden	80,33	1,68	1	,55	3,88	8,79	3,77	
" harte "	74,52	1,66	O	,58	5,61	14,35	3,28	Rämper 1863.
" Förderkohlen	71,65	1,56	0	,93	6,09	16,32	3,45	
echtingerftollen, weiche Broden	81,75	1,86	o	,00	3,98	8,56	3,85	J
reibante, Mittelbant	85,34	3,25	2	,21	5,30	9,20	_	Daub 1877.
. Unterbank	74,61	1,95	3	,83	8,60	19,61		Junt 1077.
Asberg, Sachsen	82,42	2,66	0,03	10,38	0,19	4,32	_	Stein (vergl.
nfeld, " · · · ·	61,47	1,34	0,06	7,91	0,29	28,84		∫ <b>©</b> . 503).
lia bei Genua	72,46	0,80	1	,51	0,23	21,50	3,50	John (3. angew
								1893, 285).
ionticats	91,16	3,11	0,91	2,74	0,86	1,12		Lecornu (Ann
imber Flög	93,00	3,08	0,54	1,67	0,68	1,03		d. Min. 14, 319)
ones u. Co	91,44	3,46	0,21	2,58	0,79	1,52	_	Dingl. 90, 212.
kmbrotefhire ( Lowerflög .	<b>94,</b> 18	2,99	0,50	0,76	0,59	0,93	_	<b>)</b>
(reine Stude) Rilgettyflög .	93,27	2,72	0,18	2,47	0,15	1,21	_	C. Hertins
ligstöz, Amanthal	92,56	2,11	4	,68	0,12	0,43	0,11	(Engineering
kraßflötz, Swanseathal	91,11	3,58	3	,24	0,59	1,51	_	1880, II, 261).
izon's Merthyr	90,27	4,12	0,63	2,53	1,20	1,25		()
iablé	87,22	2,49	3	,39	—	6,90		Bacquelin.
jète	94,00	1,49	0	,85	<b> </b> —	4,00	_	Sucquestion
Rayenne	91,45	4,18	2	,12	-	2,25		Regnault (aus
amure	89,77	1,67	3	,99	-	4,57		Rnapp).
Racot	71,49	0,92	8	,12	_	26,47	_	) ********
rita, Denver, Ruby Mine .	87,56	3,11	0,13	2,69	0,89	4,15	0,72	Bischer's Zahresb
" Anthrazite Mine	89,45	3,33	0,66	1,19	0,78	4,00	0,59	∫ 18 <b>93</b> , 181.
, Pennipsvanien	86,91	2,80	3	,89	0,43	5,97	_	Shulze (Dingl 245, 81).



Big. 907.

Analysen russischer Steinkohlen zeigt die Tabelle S. 515, ameristanischer u. a. Kohlen die Tabelle S. 516. Die meisten Untersuchungen amerikanischer und sonstiger ausländischer Kohlen beschränken sich leider auf Wasser, Koksprobe, Asche und Schwefel, deren Wiedergabe nicht lohnt. Tabelle S. 517 zeigt Analysen verschiedener Anthracite.

Um die Schwankungen in der Zusammensetzung der Kohlen einer Grube kennen zu lernen, untersuchte der Berf. 1) mit Dr. Guericke 24 Kohlensproben der Zeche "Unser Fritz". Fig. 307 zeigt die Flötzkarte. Der Schwefel wurde durch Verbrennen im Sauerstoffstrom bestimmt. Zur Bestimmung des Stickstoffes wurde etwa 1 g der Probe mit 20 ccm Schwefelssäre unter Zusatz von 8 bis 10 g krystallisirtem Kaliumsulfat in bekannter Weise gekocht. Nach etwa zwei Stunden ist die Zersetzung beendet, so daß nach Zusatz von Natronlauge das gebildete Ammoniak abdestüllirt werden konnte.

Folgende Tabellen zeigen das Ergebniß der Analysen. Der Kohlenstoffsgehalt der aus Schacht I geförderten Kohle schwankt daher von 76,3 (Anal. 9) bis 83,2 Proc. (Anal. 14), der aus Schacht II von 74,5 (Anal. 19) bis 83,1 Proc. (Anal. 20), berechnet auf wasserfreie Kohle.

		Rohlenftoff	Wasserstoff	Stidftoff	Sau er ftoff	Schwefel, flüchtig	Ajó
1	II. Flog K. IV, Weften. II. Sohle, Oberbani	80,13		1,35	10,57	0,83	2,14
2	II. Flög K. III, Often. II. Sohle, Unterban	•	1 1	1,26	10,94	1 '	4,03
3	II. Flog Q. III, Often. II. Sohle, Oberbani		4,96	1,59	9,77	l	2,67
4	Desgl. Unterban		4,67	1,34	11,18	1,86	3,25
5	II. Flög Q. IV, Westen. II. Sohle, Oberbani	80,14	4,81	1,15	11,23	0,62	2,05
6	Desgl. Unterban	t 77,57	4,75	1,24	12,57	0,70	3,17
7	II. Flög 14. V, Often. II. Sohle, Oberbani	81,83	4,88	1,48	9,80	0,91	1,10
8	Desgl. Unterban	f 81,44	4,88	1,42	8,54	0,85	2,87
9	I. Flötz 14. V, Westen. II. Sohle, Oberbani	76,30	4,39	1,69	8,15	1,42	8,05
10	Desgl. Unterban	f 79,59	4,74	1,58	8,49	0,69	4,91
11	I. Flög 13. V, Westen. II. Sohle, Oberbant	82,74	4,81	1,68	8,17	0,54	2,06
12	Desgl. Unterban	f 81,34	4,86	1,56	8,95	0,86	2,43
13	I. Flög 12. II, Westen. III. Sohle, Oberbani	83,09	4,68	1,43	9,14	0,51	1,15
14	Desgl. Wittelbar	nt 83,15	4,84	1,32	8,74	0,42	1,53
15	Desgl. Unterban	t 78,88	4,70	1,27	8,80	1,98	4,37
16	I. Flög 12. V, Westen. II. Sohle, Oberbant	81,67	4,47	1,30	8,57	0,83	3,16
17	Desgl. Mittelbar	tt 80,57	4,94	1,65	8,77	1,08	2,99
18	Desgl. Unterban	† 79,05	4,82	1,38	7,39	1,63	5,73
19	II. Flög 12. VI, Often. II. Sohle, Oberbani	1 '	4,37	1,22	8,77	3,29	7,88
20	Desgl. Mittelbar	nt 83,08	4,95	1,48	7,97	0,77	1,75
21	Desgl. Unterban		5,03	1,34	9,29	0,98	2,16
22	I. Flög 12. I, II. Sohle, Oberbank		4,68	1,29	9,25	0,62	2,64
23	Desgl. Mittelbar	nt 81,72	4,78	1,33	9,70	0,42	2,05
24	Desgl. Unterban	80,64	4,53	1,35	9,23	1,15	3,10

<sup>1)</sup> Fijder's Jahresber. 1894, 5.

,				81	91	che u	nd să	wefelf	reie	Rohl	e .
de Rt.	aðt	2024	Ajde	flüchtig	Proc.	Zujai	mmenfe	gung			Atome Atome
Saufende	Shacht	Flög	) <b>16</b>	Schwefel,	Rohlenftoff	Baffer floff	Ctidftoff	Sauerstoff	Н	N	0
1	II	K. IV, O	2,14	0,83	82,58	5,13	   1,39	10,90	74,6	1,4	9,9
2	II	K. III, U	4,03	0,91	82,08	5,10	1,33	11,49	74,6	1,4	10,5
<b>~3</b>	II	Q. III, O	2,67	0,98	83,06	5,15	1,65	10,14	74,4	1,7	9,2
4	Ì	f U	3,25	1,86	81,88	4,92	1,41	11,79	72,1	1,5	10,8
5	II	Q. IV, O	2,05	0,62	82,34	4,94	1,18	11,54	72,0	1,2	10,5
6		U	3,17	0,70	80,69	4,94	1,29	13,08	73,5	1,4	12,2
7	II	14. O	1,10	0,91	83,52	4,98	1,51	9,99	71,6	1,6	9,0
8	ŀ	U	2,87	0,85	84,59	5,07	1,47	8,87	71,9	1,5	7,9
9	I	14. O	8,02	1,42	84,28	4,85	1,87	9,00	<del>6</del> 9,0	1,9	8,0
10		U	4,91	0,69	84,31	5,02	1,67	9,00	71,5	1,7	8,0
11	I	13. O	2,06	0,54	84,95	4,94	1,72	8,39	69,8	1,7	7,4
12	İ	$\mathbf{U}$	2,43	0,86	84,11	5,03	1,61	9,25	71,7	1,6	8,3
13	I	12. II, O	1,15	0,51	84,50	4,76	1,45	9,29	67,6	1,5	8,2
14		M	1,53	0,42	84,81	4,94	1,35	8,90	69,8	1,4	7,9
15		U	4,37	1,98	84,24	5,02	1,36	9,38	71,5	1,4	8,4
16	I	12. V, O	3,16	0,83	85,06	4,66	1,35	8,93	65,7	1,4	7,9
17		M	2,99	1,08	83,99	5,15	1,72	9,14	78,6	1,8	8,2
18	<b>I</b> II	$\mathbf{U}$	5,73	1,63.	85,33	5,20	1,49	7,98	73,2	1,5	7,0
19	II	12. VI, O	7,88	3,29	83,83	4,92	1,37	9,88	70,4	1,4	<b>8,</b> 8
20		<b>M</b>	1,75	0,77	85,23	5,08	1,52	8,17	71,5	1,5	7,2
21	u	U	2,16	0,98	83,83	5,19	1,38	9,60	74,3	1,4	8,6
22	Ι	12. I, O	2,64	0,62	84,27	4,84	1,33	9,56	<b>6</b> 8,9	1,4	8,5
23	ı	M	2,05	0,42	83,79	4,90	1,36	9,95	70,2	1,4	8,9
24		U	3,10	1,15	84,22	4,73	1,41	9,64	67,4	1,4	8,6
					ļ						

Vorstehende Tabelle zeigt den Gehalt der Rohkohle an Asche und Schwesel (slüchtigen), die übrigen Bestandtheile auf Reinkohle berechnet. Obgleich ein Theil dieses Schwesels zweisellos organisch gebunden, somit Bestandtheil der Reinkohle ist, wurde der Schwesel hier nicht mitgerechnet, da die Menge des organisch gebundenen Schwesels noch nicht genau zu bestimmen ist. Die von den meisten Analytikern ausschließliche Bestimmung des Gesammtschwesels (nach Eschka u. s. w.) führt zu falschen Schlüssen, da durch Richtberlichsisgung des in der Asche bleibenden Schwesels die Zahlen für Sauerstoff zu niedrig erscheinen.

Flir beide Schächte ergeben sich daher folgende Grenzwerthe:

			I		II
Aid	he	1,2 bis	8,0 Proc.	1,1 his	7,9 Proc.
	wefel, flüchtig.		2,4 ,	0,6 ,	3,3 ,
ايد	Rohlenstoff Wasserstoff Stickstoff	83,8 "	85,3 ,	80,7	85,2 "
top	Wasserstoff	4,7 ,	5,2 "	4,9 "	5,2 <sub>n</sub>
=	Stickftoff	1,3 "	1,9 "	1,3 "	1,7 "
<b>3</b>	Sauerstoff	8,0 ,	10,0	8,2 ,	13,1

Selbst die Kohlensubstanz besselben Flötzes ist nicht gleich zusammengesetzt (z. B. Anal. 17 und 18); solche gewaltige Schwankungen, wie sie Stein (S. 503) beobachtete, werden aber wohl selten vorkommen.

Es ergibt sich baraus ferner, daß die Kohlen der mit Buchstaben bezeichneten Flöze verhältnißmäßig sauerstoffreicher sind als die der übrigen. Dabei ist zu beachten, daß das Hangende der Grube größtentheils aus Schieferthon besteht (welcher von Bergleuten als "sehr faul" bezeichnet wird), zum kleineren Theile aus Sandstein. Daß hier eine nachträgliche Oxydation stattgefunden hätte, ist nicht anzunehmen, da die Kohle wenig geneigt ist, Sauerstoff aufzunehmen. Die Proben 22 bis 24 sind sämmtlich einer Stelle entnommen (burch einen Pfeil bezeichnet), welche seit dem Jahre 1878 dem Wetterzuge ausgesetzt war, und doch zeigte die Analyse keine nennenswerthe Abweichung in der Zusammensetzung, so daß die Oxydation von Wasserstoff und Schwesel, sowie auch die Aufnahme von Sanerstoff nur ungemein gering sein kann.

Nachfolgende Analysen westfälischer sogen. Estohlen verglichen mit Rixon's Steam Navigation coal, welche in der deutschen und englischen Marine als Normaltohle bei Ermittelungen über die Leistung der Schiffe und Maschinen verwendet wird, wurden im Laboratorium der Bergakademie zu Berlin ausgeführt!):

		eľ	Ø	3affers	und ajch	enfrei
•	эфів	Jajam <b>h</b> Z,	C	H	0+N	Rofs= ausbeute ajchenfrei
Nigon's Steam Navigation coal	2,78	0,10	92,71	4,26	3,03	90,3
Beche Ringeltaube bei Annen. Flög II.	1,56	0,18	91,14	4,87	3,99	85,0
Dritte Tiefbausohle	1,54	0,24	90,57	4,46	4,97	88.2
Flöt III. Dritte Tiefbausohle Rachtigall = Tiefbau bei Bommern.	1,45	0,29	90,28	4,27	5,44	87,5
Flög II	0,82	0,65	91,75	<b>4,7</b> 8	3,46	85,4
Mittelpaden aus dem Muldenftud					ļ	
der Wittener Mulde	4,48	0,68	89,51	<b>4,84</b>	6,15	85,5
Zeche Bickefeld	3,94	1,45	91,99	4,27	3,74	86,4

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. Berg=, Hütten= u. Salinent. 25, 75.

Cannelkohle (Parrotkohle) brennt an der Flamme entzündet wie ein Licht (candle); wegen ihres hohen Wasserstoffgehaltes gibt sie hohe Gasausbeute. Sie hat meist ein festes gleichmäßiges Gestige und muscheligen Bruch. Sog. Stellarit wirft beim Brennen Funken aus. Eine Abart der Cannelkohle ist die Bogheadkohle<sup>1</sup>), welche besonders dei Torban-Hill bei Bathgate (Edinburg) vorkommt, und besonders als Gaskohle verwendet wird. Penny fand in der Bogheadkohle:

Rohlenftoff	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	81,16	
Wafferftoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	11,24	
Stidstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	1,22	aschenfrei
Sauerstoff														
Schwefel .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,41	
Ajche	•	•	٠	•	•	•	•	•	•	•	•	•	21,22	

Bogheadkohle von Resiutta enthält nach Buchner<sup>2</sup>) 50 Proc. Asche. C. Zinken<sup>3</sup>) giebt folgende Analysen von Cannel- und Bogheadkohle:

	C	H	0	N	S	Ajche	Beobachter
Schottische Bogheadschle	61,04	9,22	4,40	0,77	3,25	24,23	Mathe=
Cannelkohle von Wigan	80,07	5,53	8,10	2,12	1,50	<b>2,7</b> 0	Baur
7 <b>2</b> 7 · · ·	84,07	5,71	7,82	<b>i</b> —		2,40	"
" " Rewcastle	86,17	5,81	3,71	1,14	0,07	8,11	19
" Bredenridge .	68,13	6,49	2,99	2,27	2,47	12,13	Beters
Torbanit von Torban-hill	66,00	8,58	5,83	0,55	0,70	21,18	ar o 🗗
(Torban mineral) von Torban:		1			·		•
Qia	64,02	8,90	5,66	0,55	0,50	20,82	Anderion
(Torban mineral) von Torban=			I .		•	1	
Hill	80,39	11,19	7,11	1,30	_		77
Bathvillit im Torbanit	58,89	8,56	7,23	_		25,52	17
Im Carbon von Bathville in Schottland, Stellarit in der							_
Grafschaft Pictou, Canada .	80,96	10,15	<b>0,6</b> 8	5,58	—	8,21	<b>Hom</b>

Analysen von in deutschen Gaswerken verwendeten Zusapkohlen ergaben nach Bunte 4):

<sup>1)</sup> Jahresber. d. chem. Technol. 1859, 685; 1860, 574; 1861, 660; 1868. 797; 1879, 1170; 1890, 108. — 2) Fischer's Jahresber. 1881, 986. — 3) Ebend. 1881, 989; Berg= und Hittenm. Zig. 1881, 230, 242; 1882, 237; vgl. Destern. Zeitschr. f. Berg= und Hittent. 1888, 183. — 4) Fischer's Jahresber. 1890, 106.

			Elemen	entare		Bufammenfegung	egung			Berl	Bertotung
	 	100	Thie.	Robtoble	e enthalten	item		100 The. fohle enth	hle. Rein- enthalten	Robe fohle	Pein, tohle
Detiunți uno Gaswett, welges die Kohle vetwendei	Mahnslda <b>R</b>	Nostroff	Hoffrenad	Schwefel .	<b>Rosthit</b> 3	Baffer bei 1100	3. dir	Rohlenstoß	Matfresta.	210R	eio R
Deutsche Zusatz-Roblen										•	
Confolibation Cannel (Rarlgruhe)	80,88	6,70	5,62	1,23	1,27	0	5,30	85,41	6,02	60,60	58,39
Böhmifche Plattelkohle, Würfel (München)	29,96	5,56	7,93	1,08	1,00	3,33	21,24	79,38	7,36	52,13	40,90
Böhmijche Platteltohle, Stude (Munchen)	20'09	99′9	92'2	1,16	1,16	3,04	21,15	79,24	7,46	51,99	40,68
Bohmische Brauntohle (Faltenau), (Rarlsruhe)	63,50	6,38	8,41	3,12	0,41	10,75	7,48	19'22	2,80	31,68	59,64
Auslandische Busatz-Roblen			-					•			
Tyne Boghead Cannel (Darmftabt)	73,09	5,73	99'9	29'0	1,29	0,15	13,41	84,55	6,63	60,22	54,15
Tyne Boghead Cannel (Rarlsruhe)	67,35	5,35	8,79	3,27	1,01	0	19,23	83,37	6,62	61,20	51,96
Rilbride Cannel (Rarlgruhe)	74,54	6,38	9,20	99'0	1,43	4,46	3,33	80,84	6,92	46,46	46,77
Plidderie Cannel (Altona)	19'92	6,75	7,25	99'0	1,24	1,77	5,72	82,82	7,29	46,79	44,40
Earl of Hopetown Cannel (Altona)	74,91	20′9	1,87	19'1	1,26	4,83	3,45	81,67	6,62	43,72	43,84
Earl of Hopetown Cannel (Darmstadt)	76,38	6,35	6,54	2,02	1,82	1,60	5,29	82,03	6,82	45,37	43,04
Schottische Woodville Boghead (Gaswerk)	76,39	6,57	78,7	1,76	1,22	3,09	3,60	81,87	7,04	44,00	43,30
Schottische Star Boghead (Gaswert)	98'69	7,35	7,31	0,58	1,14	2,54	11,22	10'18	8,52	40,71	34,19
Australische Shale Boghead (Gaswert)	18'69	8,43	4,85	0,54	18′0	0,29	15,77	83,17	10,04	89'08	17,63
	<b>-</b>	-	-		_	<del>-</del>				-	

Cannelkohle aus dem Ostrau-Karwiner Becken hatte nach M. Gröger 1) folgende Zusammensetzung:

Rohlenftoff		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	76,66
Wafferftoff														
Sauerstoff														
Stidstoff														
Berbrennli														-
Wasser .														
Aice														-

Ueberblicken wir diese zahlreichen Analysen, so ergibt sich eine ganz außerorbentliche Mannigfaltigkeit in ber procentischen Zusammensetzung der Rohlen, felbst der organischen Substanz, also ohne Rücksicht auf Baffer, Asche und Schwefel 2). Weber zwischen Brauntohlen (S. 500) und Steintohlen (S. 506), noch zwischen diesen und Anthracit (S. 517) gibt es eine scharfe Grenze. Biele Analytiker berechnen ben Sauerstoff als mit Wasserstoff gebunden und bezeichnen den übrig bleibenden Wafferstoff als "disponibeln" (vgl. S. 395). So meinten Fled und Hartig (a. a. D. S. 231), daß bas Berhältnig bes disponibeln und nicht disponibeln Wasserstoffs zum Kohlenstoff ber wichtigste Maßstab zur Charakteristik der Rohlen sei, daß z. B. die Eigenschaft der Rohlen zu baden und bichte, feste Rots zu liefern, hauptsächlich von ber Menge des disponibeln Wasserstoffes abhängig sei und nur schwierig eintrete, sobald auf 1000 Thle. Kohlenstoff weniger als 40 Thle. disponibeln Bafferstoff tomme. Die Menge ber aus den Steinfohlen zu erzielenden Gase foll unter gleichen Berhältnissen bem nicht disponibeln Wasserstoff proportional wachsen. Sie unterscheiben :

	Auf 100 Thle. Rohlenstoff:
Disponibler	Richt disponibler
Wasserstoff	Wasserstoff
bis 40	bis 20 = Sinterkohlen und Anthracit,
n	über 20 = Gas- und Sandkohlen,
über 40	bis 20 = Backfohlen,
27)	über 20 = Backs und Gastohlen.

Diese Eintheilung trifft aber nicht zu. Auch die von Regnault3) vors geschlagene Eintheilung der Kohlen nach dem Sauerstoffgehalte ist nicht zur treffend:

I.	Anthracit	$(2,62 \ 0+N)$
II.	Fette, harte Kohle	(4,47  O + N)
III.	Fette Schmiedekohle	(5,74  O + N)
IV.	Fette Roble mit langer Flamme, Bastoble	$(8,89 \ 0+N)$
٧.	Trodene Rohle mit langer Flamme	(16,39  O + N)

Besser ist die Eintheilung nach der Koksausbente (S. 112), welche aber, wie die Tabellen S. 506 und 507 zeigen, nicht unmittelbar mit den Analysen in Beziehung gebracht werden können. Besser Uebersicht über die Zusammen-

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1893, 8. — 2) Obgleich letterer zum großen Theil organisch gebunden ift. Bgl. Rachträge. — 8) Fischer's Jahresber. 1889, 30.

setzung der Kohlen gewährt ferner die Umrechnung auf Atome, wie S. 520 ansgeführt wurde.

Um die näheren Bestandtheile der Kohlen zu erforschen, wurden diese mit Lösungsmitteln und verschiedenen Reagentien behandelt.

Durch Behandeln der Kohlen mit Aether, Chloroform, Benzol und Schwefeltohlenstoff haben verschiedene Chemiker geringe Mengen löslicher Stoffe erhalten. W. Smith 1) behandelte drei japanesische Kohlen folgender Zusammensetzung:

		A	В	Miike Kohle
Rohlenstoff		69,66	73,98	74,22
Wasserstoff		5,35	4,20	5,84
Sauerstoff		12,92	12,66	5,61
Stiaftoff		1,12	1,53	1,11
Schwefel		0,72	0,80	3,15
<b>W</b> asser	.	3,13	2,27	0,62
Asche	. ]	7,10	4,56	9,45
Rohlenausbeute		<b>59</b>	58	60,5

mit Benzol, es löften fich von:

<b>A</b> .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,57 Proc.
																	1,18 "
Miite	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	9,50 "

Die in letzterer Kohle enthaltenen öligen Stoffe erinnern an Erböl. Smith glaubt, daß die bituminösen Stoffe aus den Delen und Fetten der Pflanzen, aus denen die Kohlen entstanden sind, gebildet wurden, und daß sie daher weit reichlicher vorkommen in Kohlen von verhältnißmäßig jüngerem Ursprung.

P. Siepmann<sup>2</sup>) erhielt beim Behandeln westfälischer Gastohle mit Chloroform 1,25 Proc. einer bei 80° schmelzenden Masse folgender Zusammensetzung:

Rohlenstoff		•	•	•	•			•		•	•		•	•	83,46	Proc.
Wafferftoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		7,93	77
Sauerftoff																
Stidstoff.																
Sowefel .																. •

E. Guignet<sup>3</sup>) behandelte die Kohlenproben mit Phenol. Die in ein gröbliches Pulver gebrachte Steinkohle wird bei 110° völlig getrocknet und dann in ein unfühlbares Pulver verwandelt. Hierauf erhitzt man sie mit völlig wasserfreiem Phenol auf 100°. Die Flüssigkeit färbt sich stark braun; man

<sup>1)</sup> Journ. Soc. Chem. Ind. 1891, 975; 1892, 591. — 2) Muc a. a. O. S. 71. — 5) Compt. rend. 88, 590.

filtrirt warm durch ein doppeltes, getrocknetes Papierfilter. Beim Abkühlen setzt sich ein Theil der braunen Masse ab; um sie vollständig zu trennen, braucht man nur gewöhnlichen Alkohol hinzuzufligen, worauf sich reichliche Mengen brauner Floden absetzen und die Flüssigkeit vollkommen flar wird. Durch Waschen der braunen Masse mit Alkohol auf einem kleinen Filter wird jede Spur des Phenols beseitigt. Der in Phenol lösliche Theil beträgt fast 2 Proc. von dem Gewichte der Steinkohle; doch wurde diese Grenze fogar überschritten, wenn man die Pulveristrung des Materials aufs Aeußerste trieb. Die auf solche Weise extrahirte braune Substanz wird durch Salpetersäure schwer angegriffen, wobei ein gelbes Product entsteht. Behandelt man die fein gepulverte Steinkohle mit Salpeterfäure, so erhitt sich bas Gemenge ziemlich stark unter Entwickelung rother Dampfe. Nach ber Destillation aus bem Wasserbade und mehrmaligem Cohobiren wurde filtrirt und die überschüssige Säure burch Einbampfen beseitigt. Der Ruckstand hiervon enthielt Eisenorgd und Schwefelsäure (von den Pyriten), ferner Dralfäure und Trinitroresorcin (Drypikrinsäure). Diese Stoffe lassen sich leicht abscheiben, wenn man den Rückstand mit Wasser aufnimmt und mit kohlensaurem Baryt zum Sieben erhitt. Hierdurch scheiben sich bas Giseuoryd, die Schwefelsaure und die Dralfäure ab, während das Bariumorppikrat in Lösung bleibt. Durch Fällung des Baryts mittelst Schwefelsäure wurde die Orypifrinsäure in trystallinischem Bustande erhalten. Die mit Salpeterfäure behandelte und vollkommen ansgewaschene Steinkohle enthielt nitrirte Producte, welche mehr ober weniger analog der Nitrocellulose sind, sich in den gewöhnlichen Flussigkeiten nicht lösen und nach dem Trocknen bei der Erhitzung unter Entwickelung rother Dampfe orybiren. Weiter konnte ein gewiffer Theil von Huminsubstanzen burch Behandlung von Alkalien gelöst werben, welche sich balb in Berührung mit dem Steinkohlenrudstande braun farbten. Guignet halt es far mahrscheinlich, daß die Steinkohle immer einige harzige und wachsartige Stoffe enthält, welche kaum verändert sind, schwer durch Lösungsmittel angegriffen werden, aber bei der Behandlung mit Salpetersäure Drypikrinsäure liefern. Um nach Resorcin ober verwandten Berbindungen zu suchen, wurde die fein gepulverte Steinkohle mit Natronlauge von 40° B. gemengt, zur Trodne gebracht, bei 1100 in einem gußeisernen Gefäße erhitt und aus einer eisernen Retorte bei 4000 bestillirt. Man erhielt eine gelbliche burchscheinenbe Flussigkeit, in welcher sich Ammoniak und Anilin, aber kein Resorcin fanden. Der Rückstand von der Destillation löste sich zum großen Theile in Baffer auf; bie Lösung war bunkelbraun und schieb nach bem Sättigen mit einer Säure große Mengen einer braunen Substanz ab, welche bem unter ben Ramen Ulmin, Huminfaure u. dergl. bekannten Stoffe gleicht. Es ift ein cellulofeartiger Stoff in der Steinkohle, welcher durch das Natron bei höherer Temperatur angegriffen wird; benn wenn man dieselbe in der Ralte mit concentrirter ober rauchender Schwefelfaure behandelt, so farbt sich die Fluffigteit braun und gibt auf Zusatz von Wasser und nach bem Sättigen ber Säure ähnliche Producte wie durch Einwirkung von Natronlauge. Das Gemenge von Schwefelfaure und Salpeterfaure, welches Fremy (vgl. S. 527) jur

Unterscheidung der Steinkohlen, Anthracite und Lignite vorgeschlagen hat, greift auch die Steinkohle an; allein es gibt nitrirte Producte, welche mit Huminkörpern gemischt sind und sich schwieriger trennen lassen als die Producte der Einwirkung der Salpetersäure sit sich. — Guignet!) hat somit gezeigt, daß beim Behandeln von Steinkohle mit Salpetersäure sich verschiedene, in Wasser lösliche Stosse, wie Oxalsäure, Trinitroresorcin u. s. w. bilden und daß noch wasserstofshaltige, nitrirte, explosive Producte und humusartige Körper, welche theilweise in Alkalien mit brauner Farbe löslich sind, hinterbleiben.

Rohle mit ihrem doppelten Gewicht 49 proc. Salpetersäure, so sindet eine hefstige Reaction statt, und es wird, je nach der Art der angewandten Kohle, die ganze Menge oder der größte Theil derselben in eine in verdünnter Sodalösung lösliche Substanz verwandelt, welche durch Salzsäure wieder gefällt, nach dem Trocknen als glänzendschwarze Masse von muscheligem Bruch erscheint. Diesselbe ist in heißem Wasser etwas löslich und scheidet sich darans beim Erkalten in tiesbraunen Flocken aus; bei 100° wird die Masse schwarz.

Nach Wiesner3) wird Braunkohle durch ein Gemisch von Kaliumschromat und Schwefelfäure leicht zerstört, Steinkohle nur theilweise, Anthracit wenig ober gar nicht.

Bartoli und Papasogli') haben gefunden, daß alle natürlichen oder künstlich hergestellten Kohlen, deren Wasserstoffgehalt mindestens 1 Proc. besträgt, durch die passend geleitete Einwirkung von Natriumhypochlorit vollständig zerstört werden. Neben einer reichlichen Menge einer noch nicht genügend desinirten sauren Substanz entsteht dabei in der Regel Kohlensäure, Oxalsäure und Mellithsäure, bei Ligniten außerdem etwas Chlorosorm, bei Steinkohlen ein sehr reizendes gassörmiges Product. Entsprechende Untersuchungen wurden ferner von Fremy'), Marsilly') und Berthelot') ausgesührt.

Nach Giraub') gibt Steinkohle beim Kochen mit Schwefelsäure 4 Proc. Ppromellithsäure.

Nach Kremers<sup>9</sup>) geben Steinkohlen bei der trockenen Destillation Ammoniak, Braunkohlen Essigsäure. Nach Zinken (a. a. D. S. 1) kann auch der umgekehrte Fall vorkommen.

P. F. Reinsch 10) empfiehlt Kochen mit Kalilauge. Nach längerem Kochen gröblich gepulverter Steinkohle mit starker Kalilauge erhält man nach Verdünnung mit Wasser und längerem Stehen einen Niederschlag, welcher alle die unlöslichen Bestandtheile der Steinkohle enthält und vorzügliches Material zur mikrostopischen Untersuchung liefert. Die überstehende tief dunkelbraune Flüssigkeit siltrirt, ergibt auf dem Filter nur sehr wenig schleimige Substanz,

<sup>1)</sup> Compt. rend. 88, 592. — 2) Proc. Chem. Soc. 1892, 9. — 3) Fischer's Jahresber. 1892, 111; vgl. daj. 1886, 1058. — 4) L'Orosi 1884, 125. — 5) Compt. rend. 52, 114; Wagner's Jahresber. 1861, 706. — 6) Wagner's Jahresber. 1863, 751. — 7) Zeitjchr. f. analyt. Chem. 1869, 481. — 8) Bull. soc. chim. 11, 389. — 9) Pogg. Ann. 84, 74. — 10) Dingl. polyt. Journ. 256, 222; Fischer's Jahresber. 1885, 1205.

welche sich unter dem Mitrostope aus winzig kleinen, undurchsichtigen, jedoch verschieden gestaltigen Theilchen zusammengesetzt zeigt; barunter befinden sich einzelne ber Körperchen von bestimmter organischer Form, welche ben unlöslichen Rudftand ber Hauptsache nach ausmachen. Unter bem Mikroftope erweist sich die alkalische filtrirte Auslösung als völlig gleichartig, von einer gran brannrothen Färbung. Aus dieser alkalischen Auflösung erhält man die aufgelöste amorphe Substanz der Steinkohle durch Ueberfättigen mit Salzfänre ober Salpetersäure, Digeriren und Stehenlaffen. Nach 24 Stunden hat fich bie amorphe Substanz abgesett, mährend die überstehende Flüssigkeit nur schwach gelblich gefärbt ist. Nach Abfiltrirung ber Flüssigkeit und mehrmaligem Auswaschen erhält man diesen Bestandtheil der Steinkohle im reinen Zustande als eine volnminose, gallertartige Masse, auf dem Finger zerrieben von lebhaft graubraunrother Färbung. Beim Austrodnen ichwindet diese Subftang um mehr als das zehnfache ihres Bolumens im feuchten Zustande. Wird die ausgetrodnete Substanz mit Baffer befeuchtet, so quillt fie auf und wird brei-Weber concentrirte Salzfäure, Salpetersäure und Schwefelsäure, noch concentrirte Flußsäure zeigen die geringste Einwirkung auf biese Substanz. Mit concentrirter Salpetersäure erwärmt, wird die Substanz, unter Entwidelung von Salpetrigsäure, allmälig zersetzt. Die meisten Steinkohlen geben nur geringe Mengen biefes Stoffes; verschiebene ruffische Roblen enthalten 5 bis 15 Proc. besselben. Nach Reinsch ift daher die Steinkohle ans zwei verschiedenen, durch ihr abweichendes Berhalten gegen alkalische Lösungen verschiebene Stoffe zusammengesett.

Schinnerer und Morawsky) schmolzen Kohlenproben mit Kalium ober Natriumhydrat; die Schmelze von Lignit gab an Aether Brenzcatechin ab, die von Steinkohle nicht. Lignit, welcher vorher mit Aether ausgezogen war, gab aber kein Brenzcatechin.

P. Reinsch machte serner die Beobachtung, daß die Steinkohle zum großen Theil aus durchscheinenden Kügelchen von 0,13 dis 0,24 mm Durchmesser besteht, welche unter Mithülse des Polarisationsapparates ein schwarzes Kreuz, wie der Kaltspath zeigen; außerdem besteht die Kohle aus einem dunklen, undurchsichtigen Fasergebilde von verschiedener Form und seltenen zellenähmlichen Bildungen. In welcher Menge seine Kügelchen in der Steinkohle enthalten sind, geht daraus hervor, daß ein Dünnschliff von 4 am Größe Hunderte von solchen Kügelchen zeigt und fast ganz daraus zu bestehen scheim. He in sch in sch in seine Bildungen seien mehr oder weniger veränderter Chenopobin. — A. Peshold (s. o.) ist nicht damit einverstanden.

W. Luzi<sup>3</sup>) erinnert daran, daß es schwarze Kohlenstoffverbindungen gibt. Wenn Graphit mit chlorsaurem Kali und concentrirtester Salpetersäure an haltend und wiederholt oxydirt wird, so verwandelt er sich schließlich in gelke dünntafelförmige Kryställchen von rhombischem Habitus, die sogenannte Graphits säure oder das Graphitoxyd,  $C_{24}H_9O_{13}$  ( $C_{28}H_{10}O_{15}$  nach Berthelot). Beim

<sup>1)</sup> Ber. d. deutsch. chem. Ges. 4, 185. — 2) Journ. pratt. Chem. 22, 188. — 8) Berg= u. Hüttenm. 3tg. 1893, 96.

Erhitzen auf 250° zersett sich dasselbe mit explosionsartiger Heftigkeit und es hinterbleibt eine Berbindung von der Zusammensetzung: C44 H6O6. Dieses Pyrographitoryd des naturlichen Graphites ist an sich von tiefster Schwärze und gänzlicher Undurchsichtigkeit, er hat vollkommen bas Aussehen von gewöhnlichem amorphen, elementaren Rohlenftoff, obgleich er boch eine Sauerstoff und Basserstoff enthaltende bestimmte Kohlenstoffverbindung ist. Der aus Guß= eisen auskryftallisirende Graphit gibt bei ber Behandlung mit dem genannten Orndationsgemische gelbe ober gelbgrunliche Kryställchen von der Zusammensegung C28 H8 O12, welche beim Erhiten mit großer Beftigkeit zersett werben. Tabei hinterbleibt ein Körper von der Zusammensetzung: C46 H5 O5; diese Berbindung, das Phrographitornd des Gußeisengraphites, ist ebenfalls voll= kommen schwarz und undurchsichtig wie Kohlenstoff. Der Graphitit gibt ein Phrographititoryd, welches zwar sonst andere andere Eigenschaften als die Phrographitoryde hat, aber doch ebenfalls schwarz und undurchsichtig ist. Luzi meint, da schwarze, undurchsichtige, organische Berbindungen existiren, so musse man, um sich ein Bild bon der Zusammensetzung der Steinkohlen und auch Anthracite zu machen, in erster Linie diese Berbindungen berücksichtigen. jei vielleicht nicht ausgeschlossen, bag unter Umständen der Verkohlungsproces in der Natur so verlaufen könne, daß die entstehende Kohle nicht ein Gemenge verschiedener organischer Berbindungen, sondern nur eine einzelne schwarze Rohlenstoffverbindung darstelle.

Trots aller dieser Arbeiten wissen wir von der Constitution der Kohlen also noch fast nichts. Bielleicht haben derartige, aber systematisch durchs geführte Untersuchungen in Berbindung mit Brennwerthbestimmungen mehr Erfolg.

## Brennwerth ber Rohlen.

Die Frage nach dem Brennwerth der Kohlen hat sich seit Niederschrift der Uebersichten S. 129 und 403 weiter geklärt 2).

Scheurer=Restner3) führte weitere Bersuche mit dem S. 153 und 398 beschriebenen Calorimeter, jetzt aber mit reinem Sauerstoff aus. Bier Proben aus dem Becken von Nord (I. bis IV.) und Charleroi (V. bis X.) ergaben (Brennwerth bezw. auf Wasserbampf als Berbrennungsproduct und aschenfrei):

<sup>1)</sup> Krämer hält die Kohlen für Anhydride hockondensirter Glycole und Glycolsauren und deren Oxy= und Amidoabkömmlinge; leider sehlen hierfür noch die genügenden analytischen thermochemischen Grundlagen; vgl. Fischer's Jahresber. 1887, 113; 1890, 630. — 2) Die Münchener Bersuche und Bunte's Angrisse wurden richtig gestellt in Zeitschr. f. angew. Chem. 1891, 114, 141; 1892, 490; vgl. das. 1889, 70; serner Zeitschr. d. deutsch. Ing. 1884, 400. — Wie mangelhaft der Münchener Bersuchstessel war, geht auch daraus hervor, daß trog sorgsältiger Wartung (in dem mitgetheilten Bersuche) der Wärmeverlust durch Herdräcklande 4,1 Proc., durch unvollständig verbrannte Gase 8, durch heiße Gase 21,1, zusammen 33,2 Proc. betrug, während dieser Berlust bei dem Hannoverschen Betriebsdampstessel (Fischer's Jahresber. 1885, 1298) sich nur auf 11,8 Proc. stellte. — 3) Compt. rend. 106, 1092 und 1230; Fischer's Jahresber. 1888, 15.

Grube Saint-Louis. IV. Magere Rohle von Aniche. V. L VII. Ungewaschene Kohle von Gilly-les-Charleroi und Biviers. IX. Magere Kohle von Bascoup II. X. Magere Kohle von S	es.Charle X. Mag	zere Kohle	Magere Roble von Sart-leg-Moulins	e-Wouling	II.	•				
	Ï.	II.	ш	IV.	Α.	VI.	VII.	VIII.	IX.	`×
Fester Roblenftoff	77,2	86,2	82,2	84,8	84,42	84,13	. 86,71	82,71	82,79	85,74
Flüchtiger Kohlenftoff	7,8	0'9	1,8	4,6	2,66	3,01	3,75	0,57	2,11	76'1
Gesammttohlenstoff	84,5	92,2	84,0	89,4	92,08	87,14	90,46	83,28	84,90	93,71
Wafferftoff	4,2	4,0	8,7	4,0	<b>6,04</b>	6,31	3,76	86'8	4,58	4,10
Stidftoff	1	6'0	2'0	9'0	0,84	0,84	0,65	68′0	69'0	0,73
Sauerftoff	11,3	2,9	9′11	0'9	1,04	5,71	5,18	11,85	9,83	1,45
Fluchtige Stoffe	22,8	18,79	17,78	15,25	15,58	15,87	13,29	17,29	17,31	14,26
Roffs	Beft	Pulv.	Pulv.	Pulv.	Pulv.	Pulv.	Pulv.	सन्म	Pulv	Ţb.
	භ	u famme	Zufammenfehung	des flucht	igen	Theils.				
Roblenftoff	81,9	48,8	10,2	30,2	49,8	18,9	28,2	8,8	12,2	96,0
Wafferftoff	18,5	29,3	8'02	26,3	38,5	868	28,2	23,2	56,6	28,6
Sauerftoff und Stidfloff	49,6	28,9	0'69	43,5	12,2	41,3	48,6	73,5	61,2	15,4
Brennwerth, gefunden	9267	8664	8460	8522	8639	8460	8553	8499	8437	8435
Brennwerth aus den Elementen be-										
rechnet	8048	8625	7861	8876	9199	9870	8406	7849	8194	8760
Brennwerth nach Dulong	7641	8618	7441	8159	9161	8665	8221	7459	7844	8708
	8276	8799	7916	8512	9419	8960	8649	7908	<b>8259</b>	8003

tion III. Kohlenproben aus dem Becken von Pas-de-Calais ergaben: A Fette Kohle von Courridres. Is Mittelfette Rohle von Nocud. Erube I. C Fette Rohle von Dourges I. D Fette Rohle Courcelles-les-Lens. E Magere Rohle von der Grube Douvrin (Lens). F Fette Rohle von Dourges II. G Fette Kohle von Dourges H Fette Rohle von Lens. I Magere Rohle von Reurchin. K Fette Rohle von Béthune. L Magere Kohle von Doubrin.

		A	æ	၁	Q	妇	ૃ મ્વિ	<b>5</b>	Ħ	Н	Ħ	1
	Fester Roblenftoff	76,32	79,75	78,60	76,27	87,34	78,29	75,74	72,25	86,63	69,39	86,48
	Flüchtiger Rohlenftoff	14,57	3,21	13,11	9,93	3,84	3,98	6,01	14,30	4,02	15,56	1,07
	Gesammttohlenstoff	68'06	82,96	91,75	86,20	91,18	82,27	81,75	86,55	90'06	84,95	87,55
	Wafferstoff	4,07	3,42	3,13	3,93	96'8	4,89	5,41	3,83	3,76	6,35	3,77
	Stidftoff	0,94	0,64	0,91	0,93	0,41	0,89	0,79	16'0	69′0	06'0	09'0
	Sauerftoff	4,10	12,98	4,21	8,94	4,45	11,86	12,05	8,71	4,90	7,80	80'8
	Flüchtige Antheile	23,68	20,25	21,40	23,73	12,66	21,71	24,26	27,75	13,37	19'08	13,52
	Rots	Aufgebläht	Stilde	Aufgeb.	Aufgeb.	Pulv.	Aufgeb.	Aufgeb.	Aufgeb.	Pulv.	Aufgeb.	Pulv.
			3 u fa	m m en se t	Bufammensegung ber	f I ii A	tigen Stoffe:	:. •				
	Roblenftoff	2,19	67,5	61,5	42,1	30,5	18,4	24,7	2,13	90'0	6′09	2,8
	Wasserstoff	17,3	15,7	14,7	16,5	31,6	23,0	22,3	13,7	28,0	20,5	28,0
	Sauerftoff und Stidftoff	21,0	16,8	23,8	41,4	37,9	9'89	53,0	34,6	42,0	28,6	64,2
3	Berbrennungswärme, gefunden .	8814	8790	8726	8647	8642	8634	8562	8446	8438	6360	8340
4*	Berbrennungswärme aus den Ele menten berechnet	. 8509	7794	8320	8104	8508	8091	8174	8103	8414	8704	8167
	Berbrennungswärme nach Dus	. 8274	7234	8170	7785	8337	7662	7754	7784	8237	8423	7876
	Berbrennungswärme nach Cornut 8963		7773	8725	8941	8620	8218	8357	8544	8535	9184	8207

Bei Untersuchung von brei Sorten französischen (I. bis III.) und drei bobmischen Braunkohlen (IV. bis VI.) fand Scheurer-Reftner-) früher:

			9	deintohl	ŧ	Brenn	werth
	Waffer	भ्राके	Roblenfioff	Bafferftoff	Sauerfloff	นอดูแก่อล	Rach Du fong berechnet
I	8,27	15,96	72,98	4,04	22,98	6483	6295
II	1,00	20,70	70,57	5,44	23,99	7363	6533
ПІ	7,82	6,70	60,31	4,85	28,84	6991	5782
IV	2,39	3,56	76,58	8,27	15,15	7924	8343
V	10,41	3,80	66,51	4,72	28,77	6358	5759
IV	10,60	4,01	67,60	4,55	27,85	6311	5927
		H			P	Sig.	

<sup>1)</sup> Compt. rend. 73, 1332.

Scheurer-Kestner und Meunier Dollsus!) haben jest auch Brennwerthbestimmungen mit der Berthelot'schen Bombe ausgeführt. Sie verwendeten eine Stahlbombe B (Fig. 308 bis 312), welche im Inneren zum Schutz gegen saure Verbrennungsgase mit Platinblech p überzogen ist. Der sorgfältig gewogene Brennstoff, dessen Verbrennungswärme man destimmen will, wird im Inneren der Bombe mittelst eines mehrsach durchlochten Platinbleches P ausgehängt; darüber besindet sich eine Eisenspirale S von destanntem Gewicht, die durch einen elektrischen Strom zum Verbrennen gedracht werden kann, wobei sie den zu untersuchenden Brennstoff entzündet. Das mit Filzhülle E umgebene Messinggefäß V enthält 2 Liter Wasser. Die Verschlußstapsel H mit Sicherungsspinte M hält den Deckel G, dessen Schraubenventil F das Mundstück D silr Sauerstoffeinlaß trägt. Durch die Elsenbeinhülse K geht der Platindraht L. Das Wasser des äußeren Gefäßes wird durch Rührer R in Bewegung erhalten. Steht der Sauerstoff unter 25 At. Druck, so soll die Verbrennung vollständig sein.

Rachdem die ersten mit Hülfe der Bombe gemachten Bestimmungen zu Ergebnissen geführt hatten, die um einige Procent geringer waren als die nach dem früheren Versahren gewonnenen, wurde der ältere Apparat von Favre und Silbermann wieder vorgenommen und mit ihm unter Anwendung der von Berthelot empsohlenen Vorsichtsmaßregeln Vergleichsversuche angestellt. Tabei zeigte sich in der That, daß der Apparat von Favre und Silbersmann früher höhere Zahlen ergeben hatte als jetzt.

Gine Ronchamp-Kohle hatte nach Walther Meunier folgende chemische Zusammensetzung:

Bestandtheile	der Rohkohle in Proc.	der reinen Kohle nach Abzug der Asche in Proc.
Rohlenstoff	76,80	{ fluchtig 77,86 } 88,08
Wasserstoff	4,42	5,07
Schwefel	1,05	1,20
Zauerstoff und Sticktoff	4,93	5,65
Ајфе	12,80	_
	100,00	100,00

Die Kohle lieferte nachstehendes Ergebniß der calorimetrischen Untersuchung mittelst der Berthelot'schen Bombe:

Gewicht der	verwer	deten	R	hl	e	•	•	•	•	•	•	•	•	•	$0,943\mathrm{g}$
Temperatur	zu An	fang d	cs	20	et	jud	hes	3	•			•	•		11,785°
•	•	. •				-	•								14,0000
Я	, 2	77	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	$14,600^{\circ}$

<sup>1)</sup> Bull. de Mulh. 1891, 577.

Temperatur	nach	3	W	in.	•	•	•	٠	•	•	•		•	•	•	•	14,6500
77	77	4		77	•	•`	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	14,640
77	70	5		77	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	14,630°
 77	 27	6		 27	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	14,6200
 27	n,	7		 37		•	•	•	•	•	•	•			•	•	14,6000
"	", 29	8		,, 22	•	•				•		•	•	•	•		14,5900
Söchstiempe				•	•	•	•	•	•	•		•	•			•	14,6500
Anfangstem			•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	$11,735^{\circ}$
Temperatur	erhöh	un	a.		•		•	•		•	•	•			•	•	2,9150
Correction	• •	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	$+0.039^{\circ}$
Zujamm	ien	•		•	•		•	•	•	•	•	•	•		•	•	2,9540

Run betrug der Wasserwerth des Calorimeters 2400; man erhält somit 2,954.2400 = 7089 W.s.c., oder nach Abzug von 22 W.s.c. für die Eisenspirale: 7067 W.s.c. Da das Gewicht der verbrannten Kohle 0,934 g betrug, so ergibt sich für die Verbrennungswärme der Rohkohle der Werth: 7067:0,943 = 7494 W.s.c.

Als Mittel der chemischen Untersuchung mehrerer Kohlenpastillen fanden sich: 0,857 Proc. Wasser und 12,08 Proc. Asche, zusammen 12,94 Proc. Somit ergibt sich für die Verbrennungswärme der reinen Kohle der Werth: (7494.100): (100 — 12,94) == rund 8620 W.-E.

Drei Wales-Kohlen und die Kohle von Douvrin (Nord-Frankreich) ergaben:

Rohle von	Penry Kiber	Best Eldon	Pyman's Merihyr	Douvrin
Nach der Doulong'ichen Formel (W.=E.). Summe der Verbrennungswärmen des	8382	8082	8513	8015
in der Kohle enthaltenen C und H (W.=E.)	8703	8501	8685	8365
Mit der calorimetrischen Bombe ges funden (WE.)	8697	8264	8700	8408

P. Mahler 1) bestimmte in einer vereinfachten Bombe den Brennwerth (bezw. auf flüssiges Wasser) von sieben Kohlenproben:

<sup>1)</sup> Génie civ. 1892, 192; Bull. soc. d'encourag. 1892, 346; Zeitjchr. f. angew. Chem. 1892, 491. — Mahler'sches Calorimeter liesert Golaz in Paris für 1050 Frcs. (Zeitschr. f. Rübenz. 1894, 757).

		Proc.	Zusat	nmenfe	gung		<b>B</b> 1	cennwe	rt6
•	Rohlenftoff	Walferftoff	Sauerftoff u. Schwefel	Stidfloff	<b>Baffer</b>	Wiche	Befunden	ber. nach Dulong	ber. für C+H
Flammtoble bon St.								1	
Marie (Blangy)	79,38	4,97	8,72	1,13	3,90	1,90	7866	7750	8124
Sastohle von Commentry	80,18	5,25	7,19	0,98	3,00	3,40	7870	7964	8273
Gastohle von Lens	83,73	5,22	6,01	1,00	1,05	3,00	8395	8292	8550
Fetttohle von Treuil (St.	i		,						
Stienne)	84,55	4,77	4,59	0,84	1,25	4,00	8892	8267	8463
Balbfette Roble von St.					'			i	
Mare (Anzin)	88,47	4,14	8,16	1,18	1,35	1,70	8 <b>3</b> 93 <sub>(</sub>	8429	8564
Anthracitische Rohle von					! 1				
Rebao (Longfing)	85,75	2,73	2,67	0,60	2,80	5,45	7828	7749	786I
Penniplvanifcher Anthra-			1		, , ,				
cit	86,45	1,99	1,50 (	0,75	3,45	5,90	7484	7590	7649

Da der Schwefel nicht bestimmt wurde, so sind die Zahlen von Dulong nicht genau; immerhin weichen dieselben um — 1,6 bis + 1,5 Proc. von Fig. 313. den gefundenen ab, bei ver-

den gefundenen ab, bei vergleichenden Berfuchen somit Unterschiede bis 3,1
Proc. — Ob übrigens die
von Berthelot<sup>1</sup>) selbst
empfohlene Brufung der
Berbrennungsproducte mit
Palladiumchlorür auf Kohlenoryd ansgeführt wurde,
die Berbrennung also thatjächlich immer volltommen
war, steht nicht fest.

W. Hempel ) hat die Berthelot'sche Bombe ebenfalls vereinfacht. Das Pressen der Kohlenproben geschieht in einer getheilten Form. Die Pressorm wird gebildet aus einer der Länge nach durchbohrten und quer durchschnittenen

<sup>1)</sup> Compt. rond. 115, 201; Berthelot, Praftifche Anleitung 3. Ausführung ihermochemischer Meffungen (Leipzig 1898). — 2) Zeitschr. f. angew. Chem. 1892, 389.

Schraube A (Fig. 313 a. v. S.), welche mittelst der Mutter B zusammengepreßt werden kann. In die Form paßt der cylindrische, ans gehärtetem Stahl hersgestellte Stempel C. Der einzupressende Blatindraht wird in der aus Fig. 314

Fig. 314.

ersichtlichen Weise in bas Bodenstlick eingelegt. Der Draht wird in die Löcher e und Rinne f ganz zwedemäßig mit etwas Wachs sestgeklebt und so gebogen, daß er in einem Halbring liber dem Bodenstlick der Form in den inneren Pohltaum derselben hineinragt.

Die Form wird dann mit der Mutter B fest zusammengeschrandt, hierauf mit 1,5 g Rohlenstaub gefüllt und unter einer Schraubenpresse der Stempel C heruntergedrückt. Um die durch die Pressung gebildeten Kohlencylinder ans der Form zu nehmen, schrandt man die Mutter B ab und nimmt die beiden Theile der Schrande A auseinander. Gewöhnlich sitzt dann der gebildete Rohlencylinder ganz sest in der einen Hilse. Man kann denselben leicht von dem Gisen trennen, indem man ihn mit einem kleinen Reißel vorsichtig durch einen leichten Schlag ablöst. Durch die beschriebenen Operationen gelingt es, einen

<del>R</del>ia. 315.

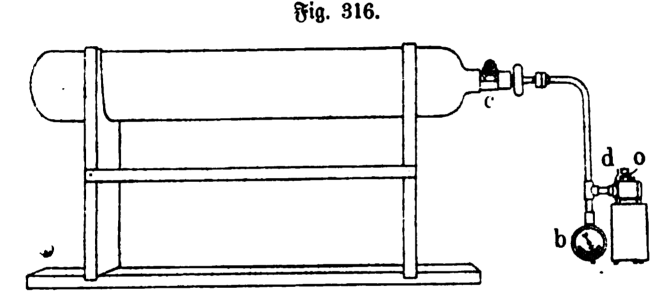
hohlen Rohlencylinder herzustellen, in dessen Mitte ein Platindraht stedt, dessen freie Enden an zwei Stellen herausragen. Rach jedem Gebrauch wird die Form gut gereinigt und geölt. Der Ueberschuft des Deles wird aus dem Inneren der Form vor jeder Benutzung sorgfältig ausgewischt.

Bon bem so hergestellten Kohlencylinder werden burch vorsichtiges Reiben alle etwa nur lose baran hängenden Theilchen entfernt und so viel abgeschnitten, daß er etwa 1 g wiegt. Unter Berstässichtigung des Gewichtes des Platindrahtes wird dann auf einer feinen Wage das genaue Gewicht ermittelt.

Die Verbrennung erfolgt in einer eisernen Autoclave, beren Einrichtung aus Fig. 315 ersichtlich ist. Dieselbe ist aus einer eisernen Röhre hergestellt, indem in diese ein etwa 10 mm ftarter Boden und ein etwa 30 mm starter Deckel eingeschraubt und hart eingelöthet sind. Das so gehildete Gefäß hat ungefähr 250 oom Inhalt und muß auf einen Drud

von 50 At. geprüft sein. Als Berschluß dient ein Kopfstüd A; dasselbe hat ein Schraubenventil a und ist bei d zum Anschrauben an eine Flantsche bergerichtet. In dasselbe ist der eiserne Stift o fest eingeschraubt, der Stift d hingegen für elektrische Ströme isolirt eingesetzt. In die Stifte o und d sind etwa 0,8 mm starte Platindrähte f und g eingeschraubt und eingelöthet, welche

das aus feuerfestem Thon hergestellte Räpfchen e tragen. Die Isolirung bes Poldrahtes d erreicht man, indem man über die conische Berstärkung d besselben ein Stud dunnwandigen Gummischlauchs i zieht, ben man vorher durch bas lange conische Loch des Berschlußstückes geschoben hat und dann unter gleichzeitigem starten Ausziehen des Schlauches ben Poldraht d scharf eindrückt. Der untere Theil des Gummischlauches wird so abgeschnitten, daß er etwa 1 cm weit unter der Oberfläche des Eisenkopfes im Loche stedt; den oberen Theil läßt man etwas über den Kopf herausragen. Um ein Berbrennen des Gummischlauches im Inneren des Loches zu vermeiden, stopft man den unteren Theil desselben mit Asbest aus. Der burch bas Pressen hergestellte Kohlencylinder wird durch einfaches Umwideln seiner Platindrähte um die Platinträger f und g in Glektricität leitende Berbindung mit benfelben gebracht. Die Dichtung bes Bentiles und bes Ropfstückes erfolgt burch Bleiplättchen. Nachdem das Ropfstuck fest in das Autoclavengefäß eingeschraubt ist, erfolgt die Füllung mit Sauerstoff. Zu diesem Zwed wird dasselbe in der aus Fig. 316 ersichtlichen Beise mit einem Sauerstoffbehälter verbunden. Zwischen Sauer-



stoffbehälter und Autoclave ist ein Manometer eingeschaltet. Die Füllung geschieht in der einfachsten Weise, indem man erst das Bentil a um eine ganze Drehung aufschraubt und dann das Bentil c ganz vorsichtig öffnet. Ist der Druck in der Autoclave auf 6 At. gestiegen, so schließt man c, läßt den Sauerstoff, welcher die Autoclave erfüllt, wieder heraus, indem man die Flantsche detwas aufschraubt, wodurch der größte Theil des Sticksoffes, welcher in dersselben enthalten ist, ausgespült wird und läßt nun so viel Sauerstoff in die Autoclave strömen, die der Druck 12 At. entspricht. Hierauf schließt man die Bentile und stellt die Autoclave in der aus Fig. 317 ersichtlichen Weise im Salorimetergefäß auf.

Das Calorimeter wird gebildet aus dem mit einem Deckel versehenen Metallgesäß G (Fig. 317 a. f. S.), welches mit einem Abstand von etwa 2 cm in das Holzgesäß H gehängt ist und 1 Liter Wasser enthält. In dem Calorimeter besindet sich ein seines Thermometer K, an welchem man noch Hundertelgrade schätzungsweise ablesen können muß, und eine Rührvorrichtung N. Die Rührvorrichtung besteht aus einem kreissörmig gebogenen Blech, welches mittelst zweier Führungsstangen und einer Schnur, die durch einen King geht, auf und ab bewegt werden kann. Mittelst der Poldrähte L und M und der

Quecksilbercontacte i und k (vgl. auch Fig. 315) wird ber Apparat mit einer Tanchbatterie verbunden. Nach bem Zusammenstellen bes Calorimeters warter

Fig. 317.

man fo lange, bis bas Thermometer bei zwei in einem Intervall von fimf Minuten gemachten Ablefungen teine Differeng mehr zeigt. 3ft bies erreicht, fo wird burch Gintauchen ber Batterie ber in ber Roble eingeschloffene Blatinbraht jum Gluben gebracht und baburch bie Entgunbung berfelben berbeigeführt. Unter fortwährenbem Umrlihren beobachtet man bas Thermometer fo lange, bis es aufängt wieder gurlidjugeben. Anfanges und End temperatur werben notirt. Die eigentliche calorimetrifche Bestimmung beansprucht etwa 15 Minuten Beit; bie gesammten Borbereitungen bagu tonnen in einer Stunde leicht ausgeführt werden.

Die Wärmecapacität des ganzen Apparates (Antoclave und Calorimeter) ermittelt man am besten durch Berbrennung eines Körpers von besannter Berbrennungswärme, dessen Menge man so bemißt, daß ungefähr die gleiche Wärmemenge erzeugt wird, die 1 g Steinkohle hervorbringt.

Folgende Analysen und calorimetrische Bestimmungen find von B. Otto ausgeführt:

					'			Şeig	perth
Kohlen Nr.	Aiche	Waller 	s	N	<b>c</b>	H	0	ges funden	be: rechnet
ı	9,5	6,85	1,5	2,6	67,45	5,3	6,8	6958	7019
	9,2	6,64	1,5	2,6	67,31	5,8	7,45	6958	7016
8	5,81	7,25	0,97	1,8	72,8	5,3	7,17	7471	7351
4	5,38	6,97	0,97	1,4	72,7	5,1	7,18	7471	7345
5	4,4	9,1	0,75	8,1	72,25	5,7	4,7	7540	7613
6	2,4	1,7	1,4	_	72,1	0,4	0,4	5619	5981

Die letzte Probe gab also 6,4 Proc. weniger als die Dulong'iche Formel. Häußermann und Naschold fanden für die vier chinesischen Kohlen (S. 516) mit der Berthelot=Mahler'schen Bombe:

				(	Befunden	Rach Dulong berechnet		Differenz
1	•	•	•	•	8230	8 <b>267</b>		- 0,5 Proc.
2	•	•	•	•	7856	7909		-0.7
3	•	•	•	•	<b>7507</b>	7349	•	+2,1
4	•	•	•	•	8438	8096		+4.0

A. Bauer (S. 530) fand mit der S. 401 beschriebenen Form des vom Verf. angegebenen Calorimeters Abweichungen von +2 bis -2,7 Proc. von der Dulong'schen Formel. Zwei Saarkohlen ergaben z. B.:

						I.	II.
Rohlenstoff	•	•		•	•	<b>79,64</b>	80,35
Wafferstoff	•	•	•	•	•	5,02	5,21
Sauerstoff (+ N)	•	•	•	•	•	10,52	7,84
Schwefel	•	•	•	•	•	0,53	0,86
Wasser	•	•	•	•	•	1,33	1,22
Ajde	•	•	•	•	•	2,94	4,52
Brennwerth, gefunden	•	•	•	•	•	<b>7666</b>	<b>7518</b>
" berechnet	•	•	•	•	•	7514	7729

Schwackhöfer 1) fand bis 3,7 Proc. mehr und 3 Proc. weniger, als die Dulong'sche Formel gibt. In seinen späteren Beröffentlichungen (vgl. S. 510) verwendet er aber ausschließlich diese Formel, scheint also von seinem Calorimeter (S. 394) selbst nicht sonderlich erbaut zu sein.

W. Thom son 2) hat bei Verwendung seines Apparates (S. 404) die Verbrennungsproducte nicht untersucht, so daß die Vollständigkeit der Versbrennung zweiselhaft ist und wahrscheinlich seine Brennwerthbestimmungen zu niedrig sind, keineswegs aber zu hoch und doch gab die Kohle Crombouche (Nr. 9) um 10 Proc. höheren Brennwerth als die Dulong'sche Formel, wie nachfolgende Zusammenstellung die Ergebnisse mit 12 englischen Kohlen zeigt:

<sup>1)</sup> Bgl. Bd. I, S. 392; Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, 397 und 398. — 2) Journ. Soc. Chem. Ind. 1889, 525.

	1	81	<b>co</b>	4	20	9	7	80	6	10	1	12
Bertofung: Flüchtige Stoffe	11,722	30,103	32,085	25,633	24,264	27,553	29,809	32,287	31,666	28,314	31,228	28,527
Sogenannter fizer Roh- lenftoff.	84,046	50,276	57,755	65,037	668'09	64,629	63,870	56,464	57,871	64,099	61,212	65,661
Elementaranalyse:											•	
Roblenftoff	88,029	68,134	74,464	75,484	72,130	75,049	78,930	72,400	69,774	76,487	73,913	79,760
Wafferftoff	4,112	4,777	5,105	4,982	4,672	5,123	4,904	5,158	4,819	4,964	4,858	4,893
Cauerftoff	1,977	4,861	8,251	7,865	6,565	9,391	7,239	8,844	12,445	8,458	11,320	7,617
Stidftoff	0,961	1,218	1,528	1,590	1,253	1,757	1,565	1,408	1,333	1,487	1,668	1,429
Chwefel	0,689	1,389	0,492	0,749	0,543	0,862	1,041	0,932	1,666	1,067	0,681	0,589
Aston	3,216	14,902	4,086	6,549	12,576	4,286	1,961	4,550	8,313	2,749	096'0	1,912
Baffer	1,016	4,719	6,074	2,781	2,261	3,532	4,960	669'9	7,150	4,838	009′9	3,900
Zusammensekung der Rohlensubstanz:												
Roblenftoff	92,585	86,257	83,342	83,945	85,240	82,182	86,203	82,453	78,956	83,733	80,551	85,216
Wasserstoff	4,325	6,047	5,713	5,541	5,521	2,610	5,294	5,873	5,453	5,434	5,294	5,227
Otiatioff	1,011	1,542	1,710	1,768	1,481	1,924	1,689	1,603	1,508	1,574	1,818	1,527
Cauerftoff	2,079	6,154	9,235	8,746	7,758	10,284	7,814	10,01	14,083	9,269	12,887	8,031
Brennwerth:												
Gefunden	8340	6448	7069	7384	6954	7683	7465	7242	7456	7553	7417	7736
Berechnet	8459	6072	2.130	7.103	7166	7443	1778	1667	6787	7549	7176	7819

B. Langbein 1) macht in einem Runbichreiben folgenbe Angaben:

Bezeichnung der Rohle	Dygroftopisches Alde in wassers freier Substang Rots in asche: Treier Substang		.≝ພື			eyung hefreie		oaller= ple	heizmerth 1) ber Robloble	Setzwerth der affers und afche- freien Roble
	Şroc.	Broc.		С	н	N	s	0	Ğ. ₩.≠€.	₩.E.
Böhmifche Brauntohle.	18,00	3,99	49,59	71,58	5,35	1,28	0,35	21,44	5238	6789
Zwickauer Steintohle .	7,86	3,18	58,09	80,38	5,71	1,58	1,44	10,94	7008	7905
Beftfälifcher Anthracit	1,20	5,74	92,44	90,44	1		1,06	8,35	7692	8269 6491
Steintohle . Bestfälischer	ļ ·				8,75	1,40	1,06			8

Bergleichenbe Bersuche bes Berf.2) wurden in solgender Weise ausgeführt. Die Proben werden in die Form 8 bis 12 mm hoher und 13 mm dicer Cylinder gebracht. Holzschle u. dgl. kann aus einem Stück geschnitten werden, Holz wird durch Sägen ober Raspeln zerkleinert, Torf wird gröblich zerstoßen, Braunkohle und Steinkohle werden gepulvert, dann gepreßt. Getheilte Formen haben den Uebelstand, daß die Proben beim Auseinandernehmen der Form leicht der Länge nach gespalten werden, besonders aber, daß das Auseinanderschrauben oft große Schwierigkeit macht. Diese Uebelstände werden durch die ungetheilte Form (Fig. 318) vermieden, welche bem sogen. Diamantmörser ähnlich ist.

Fig. 318.

Auf der vierkantigen Bobenplatte m wird der Stahlring a durch die sechskantige Mutter n gehalten. Nach Einsfüllen der Probe wird der Stempel s niedergepreßt, — eine Copirpresse auf eiserner Platte genügt dazu —, dann Mutter n abgeschrandt, der Theil a auf einen ringförmigen Untersatz gestellt und durch Niederpressen des Stempels s die Probe herausgedrückt. Schmiers mittel sind nicht erforderlich, m. E. auch unzulässig.

Die Probechlinder werben in Wägegläschen (mit Glasstopfen) gebracht; bei der Berwendung werden sie in denselben bei 110° getrodnet (Stickftoffstrom ift hier nicht erforderlich), gewogen und sofort ins Calorimeter gebracht.

Bu ben Brennwerth bestimmungen selbst ift zu bemerten, bag ber Einsat pv (Fig. 819 a. f. S.) ans Silber und Platin, auch aus Nidel hergestellt werben tann; selbst ber Korb s tann aus Nidelbrahtnet bestehen, so bag bei

<sup>1)</sup> Der Heizwerth bezieht sich auf die Berbrennungsproducte: CO2, Wassers dampf von 100°, SO2. — 2) Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, 594; 1892, 542; 1893, 575; 1894, 19 und Rachtrag.

Berftellung bes Apparates Chelmetalle völlig vermeibbar find. Die Berftellungstoften beffelben werben baburch auf etwa bie Balfte ermäßigt 1).

Fig. 319,

Filr alle technischen Zwede genügt bie Ablesung bes Thermometers t mit Lupe (mit großem Gesichtsfeld), da ein geübter Beobachter auch hiermit bis 0,01° genau ablesen kann. Dann kann aber auch ber Rührer mer unmittelbar mit der Hand bewegt werden, der bisherige Schnurbetrieb also fortfallen.

Bei der jest so rasch ausgesihrten Berbrennung ist die gleichzeitige Elementaranalyse 2) nur unter Berwendung weiter U-Röhren mit Natronfall u. s. w. ausführbar. Da die Wasserstoffbestimmung aber besondere Sorgsalt ersordert, andererseits die Elementaranalyse in der (S. 126)
erwähnten Weise so einfach und rasch ausslithrbar ist, so werden dei der jesigen Brennwerthbestimmung besser nur die unvollständigen Verbrennungsproducte bestimmt. Es ist dann auch nicht ersorder-

lich, ben zugeführten Sauerstoff zu trocknen. Bur besseren Beurtheilung des Gasstromes verbindet man mit dem Rohr b zunächst eine kleine Waschslache mit Kalilauge, dann zwei 2,5 bis 3 cm weite U-Rohre mit grobkörnigem Natronkalt und ein gleiches Rohr mit grobkörnigem Chlorcalcium, sodann ein Rohr mit einer Schicht Aupferornd, welches, wie bei Elementaranalysen, durch einen Bierslachbrenner erhitzt wird. Daran schließt sich ein gewogenes Chlorcalciumrohr und eine oder zwei Natronkalkröhren. Dunnwandige, 2 bis 2,5 cm weite und 12 cm lange U-Rohre wiegen gefüllt, mit Kantschukstopfen und Berbindungsröhren 80 bis 100 g. Die Berbindungsrohre müssen 3 bis 4 mm, die Schläuche 4 bis 5 mm innere Weite haben, um den Gasstrom nicht zu hemmen.

<sup>1)</sup> Universitätsmechaniser W. Apel in Göttingen z. B. liesert einen jolchen Apparat (ohne Thermomeier) sür 100 Mt. — 2) Zur Elementaranalyse der Brennstosse ist zu bemerken, daß besonders Holz und leichter Tors in zerkleinertem Zuskande nach dem Trocknen ungemein hygrostopisch sind, so daß ein genaues Abwägen der Proben sehr schwierig ist. Dieser Uebelstand wird dadurch gehoben, daß man mit einer kleinen Pandwage etwa 0,4 g der lufttrockenen Probe abwiegt und in 8 bis 10 mm dick Eplinder preßt, welche nun im offenen Wägegläschen im Trockensschrant bei 110 bis 1150 getrocknet werden. Das Trocknen wird besördert, wenn man durch das Trockenglas oder — bei mehreren Proben — durch den Trockensichant gegen Ende des Trockness langsam trockene Luft leitet. Damit seuchte Proben nicht durch den entweichenden Basserdamps aus einander getrieben werden, läßt man die Temperatur langsam steigen. Steht eine Wasserstansungtpumpe zur Berfügung, so empsiehlt sich das Trocknen unter Lustverdünnung.

Da bei der Berbrennung der Probe nur 1,5 dis 2 Liter Sauerstoff versbraucht werden, so kann man den größten Theil des verwendeten Sauerstoffs in einem Gasometer auffangen, nur muß die Verbindung des letzten Absorptionsrohres mit der Gasometerglocke so beschaffen sein, daß dieselbe etwas saugend wirkt, keinessalls aber Gegendruck ausübt. Es ist stets zu beachten, daß durch den ganzen Apparat dis 6 Liter Sauerstoff minutlich durchgeleitet werden können, ohne daß im Calorimeter ein Gegendruck entsteht, welcher die Glassappe k oder gar den ganzen Deckel abschleudert.

Bon dem feingeraspelten Holz oder Torf wiegt man mit einer kleinen Handwage etwa 1 g, von Kohle etwa 0,8 g ab, preßt in etwa 12 mm dicke Thlinder und trodnet, wie bei den Proben für Elementaranalyse angegeben. Zur Erleichterung der Entzündung kann man die Mitte der oberen, nach innen gewölbten Fläche der Stücke mit einer Korkfeile o. dgl. vorher etwas rauhen. Für manche Zwecke kann man die Probestücke ohne künstliche Trocknung verwenden.

Bei Ausführung des Bersuches entnimmt man mittelst Pincette dem gewogenen Glaschen ein Prefftud (beffen Gewicht burch Zuruchwiegen bes Gläschens bestimmt wirb), schiebt es in den Korb s, so daß die Bertiefung nach oben kommt, hängt p in die tellerartige Fortsetzung von d, setzt den Deckel 1) fest auf bas Calorimeter, wie die Fig. 319 zeigt und bann bie ganze Vorrichtung in das Gefäß B. Auffat a wird mit der Sauerstoffzuleitung, b mit den Absorptionsapparaten verbunden, die erforderliche Menge Kühlwasser eingegoffen, ber Deckel n aufgelegt, das Thermometer t eingesetzt und abgelesen, wenn die Temperatur sich nicht ändert. Nun läßt man einen schwachen Sauerstoffstrom eintreten, wirft einen kleinen glühenden Kohlensplitter (1,5 bis 2 mg) ein, sett sofort k wieder fest auf und verstärkt gleichzeitig den Sauerstoffstrom. Sobald nach wenig Secunden bas schwache Leuchten des Aufsatzes a die beginnende Berbrennung anzeigt, läßt man ben Sauerstoff fo rasch eintreten, daß in der Minute 5 bis 6 Liter zugeführt werden. Zeigt die abnehmende Helligteit bes Anffates a, daß die Berbrennung nachläßt, fo mäßigt man ben Sauerstoffstrom auf etwa 1/3. Bei Holz, Torf und Braunkohlen bauert die Ber= brennung nur etwa anderthalb, bei Steinkohlen etwa zwei Minuten 2). Nach weiteren zwei bis zweieinhalb Minuten zeigt das Thermometer t den höchsten Stand3) und bamit bas Ende des Versuches. Der Apparat wird aus ein= ander genommen und die Gewichtszunahme der mit dem Kupferorydrohre verbundenen Chlorcalcium- und Natronkalkrohre bestimmt, um die unverbrannten Gafe festzustellen.

Für die Berechnung ist Folgendes zu bemerken. Bei vorliegenden

<sup>1)</sup> Unter Berwendung von etwas Schmiermittel aus geschmolzenem Kautschut und Vaseline. — 2) Um die Verbrennungsproducte in die Absorptionsrohre überzusühren, läßt man dann noch 1 bis 1,5 Liter Sauerstoff, oder — wenn der überzsüssisse nicht aufgesangen wird — Lust durchgehen. — 3) Bei dem von mir verzwandten Silberapparat; bei schweren Rickelapparaten dauert der Temperaturausgleich etwa eine Ninute länger.

Bestimmungen wurden 1600 g 1) Kühlwasser verwendet, so daß der Gesammts wasserwerth des Calorimeters 1710 war. Die Wärmeübertragung des Calorimeters für 1° Temperaturunterschied und Minute entspricht nur 4 w bei sorgs fältiger Trockenhaltung der Füllung C. Da der Bersuch kaum vier Minuten dauert, so ist die bez. Correction gering.

Die Temperaturzunahme des Kühlwassers betrug z. B. am Ende der 1. Minute 1,2°, der 2. Minute 2,5°, der 3. Minute 2,9° und der 4. Minute 3,0°; die mittlere Temperatur kann daher für die einzelnen Minuten angenommen werden:

1.	Minute	zu	$0,6^{0}$	entjprechend	2.4 w
2.	ħ	77	1,80	<del>22</del>	7,2 ,
3.	37	75	2,70		10,8 ,
4.	77	10	2,90	<b>77</b>	11,6 "
	<b></b>	-		-	32.9 w

Für alle praktischen Zwecke erscheinen daher weitläufige Berechnungen überflüssig; es genügt,  $^2/_3$  der Temperatursteigerung als Durchschnitt anzunehmen, hier also  $2^0$ , somit  $2 \times 4 \times 4 = 32$ .

Vor der Entstammung entweicht zuweilen eine geringe Menge brennbarer Gase, welche als Wasser und Kohlensäure zur Wägung gelangen. Für 1 mg Wasser sind 3,2 w (bez. auf Wasserdampf als Verbrennung, bez. 3,8 bez. auf stüssiges Wasser), für 1 mg Kohlensäure 1,55 w in Rechnung zu setzen. Wie nachfolgende Versuche zeigen, läßt sich diese Correction gering halten. Undersbrannte Rückstände kommen nicht vor.

Die Gase entweichen je nach der Schnelligkeit des Gasstromes 1 bis 3° wärmer, als das Kühlwasser ist, also etwa 5° wärmer als der eintretende Sauerstoff. Bei 7 bis 8 Liter Sauerstoff entspricht der dadurch verursachte Wärmeverlust etwa 12 w, also soviel wie die Zünderkohle gibt. Diese beiden Correctionen gleichen sich daher aus.

Im Calorimeter wird der größte Theil des gebildeten Wassers verschissigt. Wird der Brennwerth auf stüssiges Wasser als Verbrennungsproduct berechner (W), so sind für je 10 mg dampfförmig entweichendes Wasser 6,1 w zuzusählen; bezieht sich aber der Brennwerth auf Wasserdampf von 20° (D), so sind für je 10 mg verstüssigtes Wasser 6,1 w abzuziehen. Man kann die Menge des verstüssigten Wassers bestimmen, indem man das Calorimeter nach der Verbrennung äußerlich trocknet und nach Entsernung der Aufsäte a und benebst Schlauchansatz wiegt. Nun wird das Calorimeter geöffnet, durch Erwärmen auch innen getrocknet und wieder gewogen 2). Genau, aber umständlich ist es, das Wasser durch einen trocknen Luftstrom in ein gewogenes Chlorzcalciumrohr überzussühren. Kennt man die Elementarzusammensetzung des Verennstoffes, so läßt sich die Menge des entwichenen Wasserdampses leicht berechnen. Sie läßt sich aber auch bestimmen, wenn man die Temperatur der abziehenden Gase durch ein in b eingesetzes Thermometer (ganze Grade ges

<sup>1)</sup> Man kann sich hierzu eine Meßstasche einrichten mit Marke für 15 und 20°. Die specifische Wärme des Wassers bei etwa 20° ist hier als 1 angenommen. Bgl. S. 65. — 2) Das im Calorimeter niedergeschlagene Wasser enthält bei Kohlen auch Schweselsäure und Schwestigsäure, welche hier nicht berücksichtigt wurden.

nügen) bestimmt. Entweichen z. B. die Gase mit 23°, so enthält 1 Liter 20,4 mg Wasser, bei Verwendung von 8 Liter Sauerstoff also 163 mg, entspr. 99 w. Wurde der Sauerstoff aber bei 19° seucht eingeführt, so enthielt er bereits 130 mg Wasser, so daß nur 33 mg entsührt wurden, entspr. 20 w. Etwas Wasser scheint aber als Nebel entsührt zu werden, so daß die Menge desselben meist 10 bis 15 mg größer ist.

Für manche technische Zwede hinreichend genau kann man die Wärmesabgabe des Calorimeters und den entführten Wasserdampf dadurch ausgleichen, daß man das Kühlwasser 2° kälter nimmt als die Umgebung und den zusgeführten seuchten Sauerstoff.

Bur Ginubung bes Berfahrens eignet sich Zellstoff gut.

Bestes Filtrirpapier wurde mit salzsäurehaltigem Wasser verrührt, der erhaltene Zellstoff gut ausgewaschen, in Filtrirpapier gehüllt an der Luft gestrocknet, dann in 0,8 bis 1,5 g schwere Cylinder gepreßt und diese bei 110 bis 115° getrocknet. Der Versuch mit der schwersten Probe ergab z. B.:

Angewendet (aschenfrei) 1452 mg. Temperaturzunahme des Calorimeters 3,52°, entspr. 6019 w. Wärmeverlust des Calorimeters 32 w. Unvollständige Verbrennung:

Geb. 2 mg Wasser entjpr. 7 w
" 10 " Kohlensäure " 23 "

Waffer verflüssigt 750 mg, somit 1) dampfformig 57 mg entspr. 35 w.

Somit Brennwerth (W) = 6109 w, ober für 1 g = 4207 w. Drei andere Bersuche ergaben 4220, 4174 und 4202, im Mittel somit 4200 w. Die Dulong'sche Formel würde für Zellstoff  $C_6H_{10}O_5$  (44,44 Proc. Rohlenstoff) nur 3591 w geben  $^2$ ).

Gichenholz, troden, ergab bei der Elementaranalyse:

## Eine Brennwerthbestimmung:

Angewendet 1,211 g. Temperaturzunahme 3,29°, entjpr. 5626 w. Wärmeverlust des Calorimeters 35 w.

bei conftantem Druck, während die Dulong'iche Formel nur 72 × 8,1 = 583,2 Cal. ergeben würde.

<sup>1)</sup> Zellstoff giebt beim Berbrennen 55,56 Proc. Wasser, 1,452 g somit 807 mg.

2) F. Stohmann und H. Langbein (Journ. f. pratt. Chem. 45, 305) fanden mit der Bombe für

## Rohlenchemie.

```
Unvollständige Berbrennung:
            3 mg geb. Wasser
                       entipr. 11 w
           28 " "Kohlensäure " 43 "
         Baffer verft. 590 mg entspr. 360 ec
            dampff. 43 " " 26 "
         Somit Brennwerth (W) . . 5741,
                   (D) \cdot .5355
  Auf 1 g berechnet und zusammengestellt mit zwei anderen Bersuchen:
                 I.
                      Π.
                            III.
                                  Mittel
     Brennwerth (W) . . 4740
                      4729
                            4751
                                  4740
                            4432
                                  4421
           (D) . . 4421
                      4410
  Die Dulong'sche Formel würde nur (W) = 4146 und (D) = 3827 \ \omega
ergeben.
  Preßtorf. Die Tiegelprobe (sog. Immediatanalyse) ergab:
       \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots 2,51
  Die Elementaranalyse:
       56,02
       Wasserstoff
             . . . . . . . . . . . . . . . . . . .
                                5,57
       1,11
       2,70
   Zwei Brennwerthbestimmungen:
                                   II.
                           I.
                                  914 mg
   . Temperaturzunahme des Calorimeters . . .
                                    2.84°
   4856 ₹
  Correction des Calorimeters . . , . . . . . . 28 ,
                                   30 ..
         für gebundenes H2O. . . . . . 7 ,
                                   10 <sub>n</sub>
                 CO_2 . . . . . . 33 ,
                                   42 ,
   445 mg
                                  413 mg
   45 ,
   4965 tc
         (D) . . . . . . . . . . . . . . . . 4961 "
                                  4636 ..
       Oder für 1g:
   5432 w
                                  5127 ,
         Nach ber Dulong'schen Formel wäre (W) = 4953 w.
   Beftfälische Steinkohle, troden, enthielt:
       77,29 Proc.
       4,55
       Schwefel.........
                             0,75
       0,98
       4,44
```

Zwei calorimetrische Bersuche gaben:

	•	•	•	•	,							I.	II.
Angewendet				•	•	•	•	•		•	•	758 mg	837 mg
Temperatur												_	3,710
Entiprechend													6344 w
Correction d													. 29 "
Unvollständi													••
Für gebu	ndenes	H2	0.	•	•	•	•	•	•	•	•	6 "	0 "
ו ת	,	$\mathbf{C}0$	•	•	•	.•	•	•	•	,•	.•	29 "	30 "
Berflüffigtes	Waffe	er.		•	•	•	•	•	•	•	•	265  mg	290 mg
Wasserdamp	i	• •		.•	•	٠,•	•	•	•	•	•	45 "	53 ,
Brennwerth													6435 w
ת	(D)			•	•	•	•	•	•	•	•	5667 "	<b>6226</b> "
Som	it für	1 g:											•
Brennwerth				•		•		•	•	•	•	7726 w	7688 w
n ,													<b>7438</b> "

Nach ber Dulong'schen Formel wäre Brennwerth W nur 7289.

Wenn es daher auf 5 bis 10 Proc. mehr oder weniger nicht ankommt, mag man auch ferner die Dulong'sche Formel als richtig bezeichnen.

Zu verlässige Brennwerthe erhält man nur durch calorimetrische Bestimmungen, welche in der angegebenen Weise in jedem Laboratorium ohne Schwierigkeit aussührbar sind 1).

Kohlenasche.

Braunkohlenasche hat, wie nachfolgende Analysen zeigen, verschiedene Zusammensetzung:

	I.	п.	III.
Kiejeljäure,		12,00	34,53
Thonerde	7,58	9,00	16,86
Eisenoryd	<b>B</b>	56,21	14,53
Ralf	23,96	12,50	13,33
Magnefia	8,98	2,25	0,86
Alkalien	5,39	Spur	, <b>6,06</b>
Schwefeljäure	15,38	7,50	13,40
Phosphorsaure	2,11	0,54	.0,84
Zink	0,05	<u> </u>	
Rupfer	Spur	_	
Mangan	Spur	· - 1	
•			

<sup>1)</sup> Daß die Dulong'iche Formel für einzelne technische Zwecke ausreichen kann, habe ich nicht bestritten; habe ich (als Mitglied der gemeinsamen Commission des Bereins deutscher Ingenieure und der Dampstesselvereine) es doch selbst versanlaßt, daß in die damaligen "Rormen" die Dulong'sche Formel ausgenommen wurde. (Bgl. Wochenschr. d. Ver. deutsch. Ing. 1882. Zeitschr. deutsch. Ing. 1884, 399.)

I. Afche von Lignit von Trifail nach Priwognit (Journ. f. praft. Chem.

II. Lignit ber Minerpa-Grube Herault, nach Barvulier (Ann. d. Mines 1883, 137).

III. Brauntoble von Diosgpor, Ungarn (Fifder's Jahresb. 1887, 2).

Branntohle von San Raphael, Argentinien, enthielt nach 3. Anle (Chem. News 66, 211):

	_														
Rohlenftof	t -			٠.	•			٠			•	•		60,59	Proc.
2Bafferftof	١.													8,63	77
Stidftoff.															n
Somefel .														4,28	n
. Sauerftoff														25,12	29
Жjфе														0,63	77
Die Miche (in beif														<b>ф</b> ):	**
									-					•	-
Banadiun															Proc.
Phosphor	pen	togŋ	Ď,	P,	0	٠.		٠	•	•	٠	•	+	0,71	*
Somefelft	lur	:, S	$0_{3}$											12,06	
Calciumoz	pb,	Ce	Ō			٩,								8,44	7
Gifenoryd	, F	e <sub>e</sub> C	) <sub>3</sub> .											4,98	
Thonerde,	$\mathbf{A}$	ر0 ما	8 4						٠		*			3,32	
Rali, K.															, m
In ber Saure un														•	**
Riejelfaur														13.70	Proc.
															proc.
Eisenozyd,	, F	e <sub>a</sub> C	۱ <sub>3</sub> .				•	•		•	*	*	•	9,42	17
Thonerde,	. 🛦	$\mathbf{I_20}$	3 -	4			٠						٠	5,26	79
Magnefia	M	g0			٠						٠			0,88	29

Steintohlenafche hat g. B. folgenbe Bufammenfetjung :

	e nach	-				nt e	T S	
Steintohlenasche	Königsgrube Grundm						Zwiđau	
Eisenozyd	16,06	15,96	75,90	60,79	54,47	6,86	25,83	74,02
Thonerbe	18,95	12,19	7,46	2,21	8,31	31,36	22,47	5,28
Raft	8,21	9,99	0,40	19,28	8,44	1,08	2,80	2,26
Magnefia	1,97	1,13	0,89	5,08	1,60	0,35	0,52	0,26
Roli	2,05	1,17	_	0,35	0,07	0,11	0,60	0,53
Ratron	Spur '		_	0,08	0,29	<b>—</b>	0,28	_
Riefelfaure	55,40	59,56	14,34	1,70	31,30	60,23	45,13	15,49
Schwefeljaure	1,73	8,2	0,71	10,71	0,52	0,23	2,37	2,17
Phosphorfaure	0,86	_	0,14	_	_	_	_	_
Chlor	Брит	_	-	-			<u> </u>	-
Manganoryd	_	_	0,99	-	_	-	-	_

Biele Steintohlenaschen enthalten Phosphorfaure; Le Chatelier')

<sup>1)</sup> Bagner's Jahresb. 1873, 963.

jand bis 3 Proc. Phosphorsäuregehalt. A. Carnot 1) fand in Steinkohlen bis 0,06 Proc. Phosphor; er flihrt den Phosphor auf die Sporen oder Pollenstörner zurild. H. Reinsch sin sin steinkohlen bis 1 Proc. Phosphorsjäure, A. S. Mc Creath 3) bis 0,17 Proc. Phosphor, in den daraus darsgestellten Kols 0,28 Proc.

Die Asche westfälischer Steinkohlen enthält nach Plat' bis 0,5 Proc. Kupfer, Blei und Zink. Aschenanalysen oberschlesischer Steinkohlen ergaben nach Jensch'):

	I.	II.	III.	IV.	₹.	VI.
Sand	30.45		3,86	6,89	6,43	9,20
Lisliches SiO2 .	39, <del>45</del>	26,07	20,94	38,34	28,20	27,45
$Al_2O_3$	18,23	27,80	20,63	15,84	23,82	28,57
$Fe_2O_3$	15,68	19,84	26,02	19,27	18,58	10,76
MnO	1,33	0,42	2,84	1,17	1,43	0,20
ZnO	0,26	0,37	1,12	0,09	0,55	0,86
PbO	0,021	0,069	0,058	0,037	0,082	0,056
C4O	0,008	0,001	0,008	0,005	0,004	0,002
CaO	6,02	11,15	6,40	2,16	3,29	7,45
MgO	2,44	4,21	4,69	0,81	0,87	2,00
Alfalien	2,17	0,76	<b>2,9</b> 8	2,10	3,09	2,09
SO <sub>8</sub> ( <b>&amp;cj.</b> =)	12,83	7,38	9,48	11,84	12,61	10,88
$P_2O_5$	1,29	1,48	0.85	1,09	0,97	0,23

- I. Ungewafchene Bürfeltoblen vom Schmiederschacht bei Boremba.
- II. Gewaschene Rohlen ebendaher aus der Rohlenwäsche der Friedenshütte.
- III. Staubtohlen vom Schmiebericacht.
- IV. Staubkohlen der Wolfganggrube (Balentinschacht bei Ruda).
- V. Staubtohlen vom Gotthardschacht der Paulusgrube bei Morgenroth.
- VI. Rleinkohlen vom Ajchenbornschacht der Gottessegengrube bei Antonienhütte.

Nach Polect 6) enthält der Schwefellies der Steinkohlen auch Nickel; Schulze 7) fand in Steinkohlen Thallium und Lithium. Manche Steinstohlen enthalten auch Schwerspath, andere Chlornatrium.

Macadam<sup>8</sup>) erinnert an den Arsengehalt des in Steinkohlen eingelagerten Schwefelkiefes; Steinkohlenruß enthielt 0,089 bis 0,117 Proc. Arfenigfäure.

<sup>1)</sup> Compt. rend. 99, 154. — 2) Jahrbuch 26, 317. — 8) Iron 1879, 679. — 4) Fischer's Jahresb. 1887, 15; 1889, 12. — 5) Chem. Ind. 1887, 54. — 6) Insauguraldiffertation 1869. — 7) Fischer's Jahresb. 1886, 1069. — 8) Journ. Pharm. Soc. Dec. 1878.

Gasgehalt ber Rohlen, fclagenbe Wetter.

bie ben Kohlen eutströmenden Gase anrichten können, zeigt z. B. folgende Zusammenstellung der Explosionen Dberbergamtsbezirk Dortnund Welches Unheil [chlagender Wetter 1) in

		,		7			
TBdflich verunglückt	bavon durch jálagende Wetter Proc.	88'9	16,36	11,35	24,00	12,95	14,79 17,84
n.19g	über= haupt Mann	908	930	879	<b>454</b>	363	1 832 6 829
Von 1000 Arbeitern wurden durch schlagende Wetter	1gidā <b>Ģ</b> ļəd	1,02	1,81	1,21	1,90	1,17	1,34 1,81
Von 1000 f vourden fclagende	getöbtet	0,17	0,47	0,84	62'0	0,33	0,43 0,60
Auf 1 Million onnen Förderung kommen	91gidā@j9&	8,3	4,46	4,87	2,06	4,53	4,78 7,37
Auf 1 Million Tonnen Förderung kommen	nsnoffolgzØ	2,20	1,98	2,57	2,80	2,03	2,22 3,41
	msigidä@fs&	108	151	155	264	167	846 3 376
)l der	Merlehlen	8	26	112	155	120	574 2 247
Anzahl der	Rodden	18	54	43	109	47	271 1 129
	nənaijolqzD	73	67	91	98	75	392 1 564
	Belegschaft	105 445	115497	127 794	138 739	142 247	629 7 <u>22</u> 1 869 851
	Förderung t	88 228 614	83 866 110	35 469 290	87 402 494	36 853 502	176 804 010 458 124 985
	od rod längnk esledinists	172	167	177	175	176	1887
_	Jahr	1888	1889	1890	1891	1892	1861 bis

1) Hoppes Sepler erwähnt, daß das Borhandensein entzündbarer Luft in Steinkohlenflößen und ihr Ausströmen bei der Ber Ber minnung der Steinkohle, sowie das Ausströmen entzündlicher Gase aus Sümnsen u. das bereinkohle im nariasn Kakenndart in maitann Kreisen bekannt war, schon vor dem Briese von Alexander Bolta an seinen Freund, den Pater Campi, vom 14. Rovember 1776, welcher diesen Gegenstand behandelt; doch ist Volta als der eigentliche Entdecker dieserscheinung anzusehen, um so mehr, als er zum ersten Negenschalt des dessenschen schonenverbältnissen ese entgilndbare Luft nicht bloß in unter Wasser flebendem Lande, sondern auch in foldem Boben fich entwickelt, welcher gemischt werden muß, um eine möglichst starte Explosion bei der Entzundung der Mischung zu bewirken. Auch hat ibe Pflanzenstoffe enthalt; er erfannte ibr geblen in foldem Boben, ber feine organischen Stoffe einschließt, und ibr jeder Erbe, welche an pflanglichen und thierlichen Resten reich ift (R. 1886, 1000). mit atmosphärtscher Lust g Volta sestgesteut, daß die nur sehr wenig vermodern reichliches Bortommen in

Bergleicht man die durch schlagende Wetter in den wichtigeren Staaten Suropas in dem Jahrzehnte 1871 bis 1880 verursachten Tödtungen, so ergiebt sich Folgendes:

Preugen		324 Mann,
Großbritannien		<b>2686</b> ,
Belgien (1871 bis 1879)		<b>426</b> ,
Frantreich		
Defterreich (1875 bis 1880) .		
Sachjen		161 ",
	Zusammen	4471 Mann.

Daher erforderte der Steinkohlenbergbau, der in zehn Jahren übershaupt 21256 Menschenleben kostete, von dieser Zahl allein 4471 oder 21 Proc. durch Explosionen von schlagenden Wettern 1).

Nach Haslacher<sup>2</sup>) hätten die von 1861 bis 1881 in Preußen vorgefommenen 332 Explosionen vermieden werden können, wenn die Wetters versorgung so reichlich und vollständig gewesen wäre, um alle auftretenden schlagenden Wetter dis zur Unschädlichkeit verdünnen und sortsühren zu können. Der Wetterwechsel besteht immer in einem in derzielben Richtung ununterbrochen durch die Grube streichenden Luftstrome oder Wetterstrome, welcher entweder dadurch bewirkt wird, daß man von Tage aus unter Druck frische Wetter in den Wetterstrom hineinbläst, oder durch Berdünnung der Grubenwetter dieselben aus der Grube heraussaugt und statt ihrer an dem entgegengesetzten Ende des Wetterstromes frische Wetter einfallen läßt.

Trop des besten Wetterwechsels ist die Beschaffung guter Sicherheits= lampen 3) und passende Sprengmittel4) sehr wesentlich.

<sup>1)</sup> Bgl. Zeitschr. f. Berg-, Hütten- u. Salinenk. 29, 283 u. 379; 30, 144; 33, 339; Berg= u. Hüttenm. Jahrb. 1881, 194. — 2) Zeitschr. f. Berg-, Hutten= und Salinent. 30, 378. In 146 Fällen war die Urfache offenes Geleucht, in 44 das unbefugte Deffnen der Sicherheitslampe, in 7 der verbotene Bebrauch von Feuerzeug, also in 197 Fällen eine offene Flamme, welche sich hätte vermeiden lassen. In 74 Fällen traf die Schuld die geschützte Flamme, d. h. die Sicherheitslampe selbst, nämlich in 19 das Schadhaftwerden der Lampe, in 11 das Blühendwerden des Drahtforbes und in 44 das Durchichlagen der Flamme durch das Drahtnetz, und zwar 37 Mal in Folge heftiger Bewegung der Lampe und 7 Mal wegen zu großer Geschwindigkeit des Wetterzuges. In 66 Fällen war die Pulverflamme bei der Sprengarbeit Ursache der Entzündung, in einem Falle stedten sich die Wetter am Wetterofen an und in 8 Fallen blieb die Urjache unbekannt. Bon diesen 340 Fällen waren in 219 die schlagenden Wetter durch langfame Entbindung entstanden, daber die Bentilation fehr mangelhaft gewesen jein muß; in 46 Fällen gab das Anhauen von Blafern ober Gastluften zu ihrem ploglichen Auftreten Beranlaffung, mabrend in 42 Fallen Die Anfammlung von Sajen, besonders im "alten Manne", und in 27 Fällen Störungen der Bentilation das verstärkte Borhandensein der ichlagenden Wetter verurfacht haben. Einfluß ber Luftbrudanderung auf Explofionen f. Zeitichr. f. Berg-, Butten- u. Salinent. 29, 309 u. 380. — 3) Bgl. Kreischer und A. Winkler: Sicherheits= lampen; Polyt. Journ. 240, 50; Zeitschr. f. Berg-, Hütten- u. Salinent. 29, 359 und 369. — 4) Bgl. Fischer's Jahresb. 1882, 1064; Berg- u. huttenm. Jahrb. 1881, 153; Zeitichr. f. Berge, Hutten= u. Salinent. 29, 345; Zeitschr. d. Berdeutic. Ing. 1884, 790: 1885, 300.

Die Bedeutung des Kohlenstaubes!) für die Entstehung von Grubenexplosionen ist noch nicht völlig geklärt; jedenfalls werden aber weitaus die meisten Explosionen durch Grubengase veranlaßt oder doch eingeleitet.

Grubengase bestehen wesentlich aus Methan. Rach Schondors?) bestand ein Bläser3) in dem zum Wälderthan gehörenden Kohlenwerk bei Obernstirchen aus:

## Grubenwetter bafelbft enthielten:

Rohlensäure . . . . . . . . 0,246 bis 0,097 Proc. Methan . . . . . . . . . . . 0,119 " 1,197 " Aethan . . . . . . . . . . . . 0,011 " 0,347 "

Er gibt ferner folgende Analyse einer Grubenluft, in welcher die Lampen das Gas anzeigten, indem sie eine blaue Flammenhulle erkennen ließen:

 Stickstoff
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...

Den ausführlichen Tabellen über die Grubenwetter in preußischen Steinkohlenbergwerken seien folgende Angaben entnommen:

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. Berg-, Hütten- u. Salinenk. 29, 310; 32, 575; Desterr. Zeitschr. f. Berg= u. Hüttent. 1885, 358 u. 472; 1886, 10; Annal. d. mines 15, 2; Berg= u. Hüttenm. 3tg. 1879, 442; Fischer's Jahresb. 1882, 1064; 1885, 1206; 1887, 859. — <sup>2</sup>) Zeitschr. f. Bergs, Hüttens u. Salinenk. 24, 73; 31, 145 u. 435; 32, 509; 33, 277. Man nennt "Blafer" eine Art von Gasquellen, deren Dauer mitunter zwar blog gang kurz ist, aber auch ebenso nach Monaten und Jahren zählen kann. In der Kohlengrube Tyne hat man einen Blafer gehabt, der während eines Jahres 168 bis 196 chm Gas in der Minute ergab. Zu Wellesweiler (Saarbrücken) hielt ein Blafer wahrend 50 Jahren an. Man hat felbst zu verschiedenen Zeiten das Gas zu Beleuchtung! zwecken aufgefangen, und Jars führt im vorigen Jahrhundert ein Leuchtfeuer an der Kuste von Whitehaven an, welches durch Grubengas gespeist wurde. Das Dorf Fredonia bei Buffalo war gegen 1830 durch eine Gasquelle beleuchtet, welche aus einer Kohlenschicht kam. Georg Stephenson hat von 1831 bis 1835 die Tagesanlagen der Grube Wilmington mit dem Gaje eines Blafers erleuchtet, welches in der Grube aufgefangen wurde. Aehnliche Beispiele finden sich noch heute in England. — 3) Souls hält das in Grubenweitern aufgefundene Aethan für besonders gefährlich, ohne aber eigene Bersuche auszuführen (Wochenschr. d. Ber. deutsch. Ing 1883, 184).

estindf ord gan ofnyi	radzöj 🚓			75								80 08	2		
Zahl der	Merbe			<b>∞</b>								α	<b>)</b>		
3ah1	Tetied IK			210								178	2		
ermenge Minute	$\Xi$	-		1 053,00	195.00						_	, 705,00			
g der	CH.			1,090	0.558		2,126	2,829	1,011	1,215		0.480	20210		7,136
Zusammenseyung der Wetter	CO.			0,246	0.117		0.247	0,324	0,150	0,201		0.088	O Paris		0,405
Zufam	0+N			98,664	99 825		97 697	96,847	98,839	98,584		00 000	200		92,459
	Ort der Prodenayme	Riederrheinifch = Beftfälisches Steintohleubeden.	1. Zeche Westfalia bei Dortmund, Schacht Raiserstuhl, den 13. October 1882.	Süblicher Wetterquerschlag in der Musziehender Gesammtstrom Wettersoble	Sudlicher Wetterquerschlag in der Ausziehender Strom des Flötzes P	Deftliche Abbauftrecke Rr., 7 in der Bor Ortsstoß	II. westlichen Abtheilung des Flöhes	Westliche Abbaustrecke Rr. 4 in der Bor Ortsfloß: an der Firste	II. weftlichen Abtheilung des Floges " " Cohle	Puber der I. Tiefbausohle	2. Zeche Zollern bei Dortmund, ben 24. October 1882	Rördlicher Hauptquerschlag in der Ausziehender Strom des Rordfügels	1,5 m aufgefahrenes Ueberhauen aus	der dillichen Erundstrecke des Flözes R II katicke Achteilung in der	II. Tiesbausohle

-21tind) ozg gnu oggun	rsdröf 🚓	19,60		41,30			
Det	sdrsf&	80	•	<b>∞</b>		,	
Zahl der	Arbeiter	98		147			
enenge Minute	$\sim$	572,00		692,60			
ng der	сн	0,410 . 0,250 0,140 0,471		0,328	0,033	0,034	090'0
Zusammensetzung Wetter	C02	0,226 0,165 0,167 0,325		0,811	0,092	920'0	0,049
Zufam	0+N	99,364 99,585 99,698		98,861	99,875	906'66	99,891
	Li ver provenayme	Bor Ortsstoß: am Pfeilerhöchste in der Pfeilermitte in der Förderstrecke Ausziehender Strom des Sudstilgels	Pluto bei Wanne, Schackt I, den 11. Rovember 1882.	Ausziehender Strom von den nörde lichen Flötzen Bor Ortsstoß	Bor Ortsftoß	 	Rr. 8 zwischen der III. und II. Tiefe bausohle
	K 130 110	Westlicher Pfeiler Rr. 3 in der II. öst= lichen Abtheilung des Flözes. B über der II. Tiesbausohle Hauptwetterüberhauen über der Wetter= sohle im Flöz Rr. 1	3. Zeche Pluto bei Wanne, S	M-2 "	in ver 1. opiligen avigeilung ver III. Tiefbausohle Oestliche Grundstrecke im Flög Rr. 2 in der 1. öftlichen Abtheilung der	مؤ	Westliche Abbaustrede Nr. 2 in der I. bstlichen Abtheilung des Fibhes Nr. 11 iber der 111. Tiesbau

						29,50	25.00	•		25,00		15,00	
			•			7	4	ł		4		4	
						147	152			152		116	
462,00	268,00	308,00		00'98		304,00	208.00		•	154,00		106,00	
0,769	1,564	2,204	14,687	0000		0,083	0.606			0,353		0,120	3,356 3,195 1,709
726'0	869'0	0,359	960'0	Ože'o		0,743	0.519		•	0,328		0,252	0,775
98,264	97,788	97,437	85,217	98,830		99,174	98.875			99,319		88,628	95,869 96,050 97,702
auf uusziehender Strom des Wetterschache auf Ausziehender Strom des Wetterschache	tes Nr. 2 Ausziehender Strom aus der Tiefbaus abtheilung	Ansammlung von Schlagwettern an der	Firste Borderschacht Rr. 2 aus-	oropugei in ver 250 m=Sogie   ziegenver Sirom ves weppeives 5. Zeche Wespfalia bei Dortmund, den 30. Januar 1884.	der Ausziehender Strom des Subseldes		Ausziehender Strom des Rordfeldes	Ausziehender Strom von ben Glögen	Rr. 8, 9, 11 und 12 über der III. Tiefhausohle somie Dr. 9 und Pr. 16	über der II. Tiefbaufohle	Ausziehender Strom von den Flögen Rr. 8. 9. 11 und 12 über der III.	Tiefbaufohle Bor Ort:	an der Firste in der halben Streckenhöhe an der Sohle
3um Bentilator auf ht Rr. 1 aum Bentilator auf	Westliche Grundstrecke im Flötze C (II. R) Kordstligel in der 360 m.	chtes in der 360 m. Soble	im Sattelhöchsten von Flöß Rr. 4 Weftliche Grundstrecke im Flög Rr. 13	(1. k.) Roropugei in ver 200 m:Sogie i 5. Zehe Westfalia bei Do	iblicher Hauptquerschlag in der II. Tiefbausoble im Hangenden von		Nördlicher Hauptwetterquerschlag in der I. Tiefbaufoble	von Fibh Rr. 7 nach	Klög Rr. 16 in der II. öftlichen Ab-		II. öftlicher Theilungsquerschlag in der II. Tiesbausobse im Hangenden von	rede Rr. 7 in der	öftlichen Abtheilung auf Flötz 16 über der II. Tiefbausobse

	3ujan	Zusammensetzung der Wetter	ng der	sgnsmrs stuniAE	Zahl der	der	-21tind) ord gnu odnui
Trobenagme	C+N	c02	CH.		retiedri	Pferbe	a įgrost
6. Zeche Unser Frit, Schacht I, bei Manne, ben 9. April 1884.							
Rördlicher Querschlag in der I. Tiefe Ausziehender Strom des Weftseldes	90 304	608 800	0 804	147.00	ğ	7	16.50
Deftliche Grundstrede im Blog Rr. 6 Ausziehender Strom des Oftfeldes	Toologo .	200	#0010	20/12/	3	<b>H</b>	20/04
in der I. öftlichen Abtheilung der I. Tiesbausoble	99,216	0,406	0,878	258,00	131	9	26,50
Sudlicher Querschlag in der I. Tief- Ausziehender Strom des Sudfeldes				•			
	96,146	0,496	0,358	844,00	103	တ	18,25
Oestliche Grundstrecke auf Flög Nr. 11 Ausziehender Strom der II. dftlichen in der I. dftlichen Abtheilung der Abtheilung der Abtheilung der							
	99,289	0,326	0,385	222,00	83	63	14,00
Fig.	99,108	0,585	0,307	132,00	21	-	4,25
Saarbruder Steintohlenbeden.	·		, .				
Rgl. Steintohlengrube König "Wellesmeiler, Abiheilung Ronig, den 1. August 1888.							
Defiliche Grundfrede auf Glöß Balbe- Ausziehender Strom des gefammten mar aus dem haupiquerschlage in Westselbes		<del></del>					

A. Winkler<sup>1</sup>) fand in Grubenluft bis 0,2 Proc. Methan und 2,7 Proc. Rohlensäure. Eine Grube lieferte täglich bis 1043 cbm Methan und 8000 cbm Kohlensäure.

Förster und Winkler2) fanden in der Grubenluft bei Zwickan nur 0,003 bis 0,077 Proc. Methan.

3. Mauerhofer<sup>3</sup>) bespricht die verschiedenen Versuche zur Berwerthung der Grubengase. Dieselben enthielten 2 bis 2,9 Proc. Kohlensäure und 88,8 bis 95 Proc. Methan; sie wurden probeweise zur Beleuchtung
mit Magnesiakämmen verwendet.

Planfair4) fand:

		Sumpj= gas	Stid= ftoff	Sauer= ftoff	Kohlen= jäure	Waffer: ftoff
Waljend	(Bensham)	77,50	21,00		1,30	
79	(pipe above ground)	92,80	6,90	0,60	0,30	
Hebburn	(24 feet below Bens-					
ham)		91,80	6,70	0,90	0,70	
77	(ditto a month after)	92,70	6,40	·	0,90	
79	(Bensham)	86,50	11,90		1,60	
Jarrow	(Bensham)	83,10	14,20	0,40	2,10	
77	(five quarter)	93,40	4,90		1,70	
 71	(low main)	<b>79,7</b> 0	12,13	3,00		3,00
n	(low main)	70,70	15,30	8,00	2,00	
	e (five quarter seam)	98,20	1,30	-	0,50	

Thomas 5) fand in Kohlengruben von Wales:

												Sumpf: gas	Stid= ftoff	Rohlen= jäure	Sauer: ftoff	Acthyl: waherftoff
Blajer	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	97,65,	1,85	0,50		
77	•		•	•	•	•	•	•	•		•	96,74	2,79	0,47	_	
n	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	94,84	5,06	0,10		
77	•	•		•	•		•	•	٠.	•		95,05	0,69	4,26		
n		•	•	•	•	•		•	•	•	•	47,37	41,58	0,90	10,15	
<i>n</i>	•			•		•	•		•		•	95,47	3,91	0,62	• —	_
n	•	•		•			•		•		•	95,51	2,53	1,96		<del></del>
77	•	•		•	•	•	•	•	•	•		94,78	3,60	0,72		0,90
,, D	•	•	•	•		•	•	•	•	•		95,56	3,98	0,35	0,11	
Bohrlo	ď)	ir	t	der	S	Pot	le	•			•	97,31	2,31	0,38	<u> </u>	_
, ,		n		77		77	,	•	•		•	96,54	3,02	0,44		
n		"		ກ		"	,		4	•		74,86	20,30	0,15	4,69	_
n		"		<i>"</i>		"			•	•		97,37	2,21	0,42	_	
<b>"</b>		n		<i>"</i>		מ		•	•	•	•	95,42	3,98	0,60		_

Beim Erwärmen der Kohlenproben auf 100° entwickelten sie nach Thomas in der Luftleere

<sup>1)</sup> Fischer's Jahrest. 1882, 1062. — 2) Jahrt. f. Berg: u. Hüttenw. Sachsen 1883, 96. — 3) Desterr. Zeitschr. f. Berg: u. Hüttenw. 1893, 300. — 4) Bgl. Zeitschr. f. Berg:, Hütten: u. Salinent. 29, 286. — 5) Journ. Chem. Soc. 13, 812 u. 820.

Renge des leeren Raume entwickelten	bei 100°	Rohle			Methan= gas	Stid= ftoff	Sauer= stoff	Rohlen= jäure
55,9 cc	m Bitumin	die Kohle	•	•		<b>62,78</b>	0,80	36,42
61,2	7 77	77	•		. 0,40	80,11	2,72	16,77
55,1	-	"	•		. 63,76	29,75	1,05	5,44
940	 1 21	71	•	•	. 2,68	69,07	6,09	22,16
20.7	, ,, 1 n	,, n	•		. 31,98	56,34	2,25	9,43
72 6		minöse Ro	hle	•	. 72,51	14,51	0,64	12,34
1040	, •	sel-Roble	•	•	. 87,30	7,33	0,33	5,04
050 1	. , ,	7	•		. 81,64	4,66	0,49	13,21
010 4	•	,	•		. 84,22	9,88	0,44	5,46
1.47 4	, ,		•		. 67,47	12,61	1,02	18,90
975 4		"	•		. 83,92	3,49	0,34	9,25
140.9		7	•		. 73,47	14,62	0,56	11,35
915.4			•		. 82,70	11,12	0,54	5,64
KEE'E	n Anthraci				. 93,13	4,25		2,62
800°6	ית מיני יות או	• • • •		•	. 84,18	1,10		14,72

Gasgehalt der Brauntohle untersuchte J. W. Thomas!). Blätteriger Lignit. Erhitzen auf 50° von 100 g durch 12 Tage gab 56,1 ccm Gas, bestehend in 100 Thln. aus 87,25 CO2, 0,24 O, 3,59 CO und 8,92 H2O. Bon einem zweiten, auf 50° erhitzten Muster wurden 100 g 18 Tage auf 100° erhitzt; es wurden 59,9 ccm Gas freigemacht, das aus 89,53 CO2, 5,11 CO, 0,33 CnH2n und 5,03 N bestand. Erhitzen auf 150° sührte Zersetung herbei; unter den Producten sanden sich Mercaptan, Schweselzallyl und andere geschweselte organische Körper vor. Bei 200° wurden etwa 18 ccm Gas erhalten, die, vorzüglich in den zuletzt übergehenden Theilen, aus 82,06 CO2, 2,82 H, 14 CO, 0,49 C2H4, 0,48 C3H6 und 0,27 N bestanden. Schon bei 100° schwärzte sich das Quecksilber der Sprengelpumpe; bei 250° war die Einwirkung des Schwesels auf das Quecksilber so heftig, das die Fallzröhre der Pumpe verstopst wurde.

Dichter, brauner Lignit. Erhitzen auf 50° (gleichfalls von 100 g) gab 48,5 ccm aus 96,23 CO<sub>2</sub>, 0,11 O, 2,42 CO, 1,24 N und einer Spur  $C_nH_{2n}$  bestehendes Gas. Bei 100° sublimirte Schwefel in kleinen Krystallen und bei 185° trat Zersetzung ein. Bei 200° freigemachtes Gas enthielt 86,30 CO<sub>2</sub>, 7,41 CO, 2,08  $C_nH_{2n}$ , 3,34  $CH_4$ , 0,53  $C_3H_8$  und 0,34 N.

Dichter, erdiger Lignit, ohne holzartige Structur, von schwärzlicher Farbe, an den Spaltslächen reichlich mit Eisenoryd belegt. Zersezung begann bei 180°. Die bei 200° entbundenen Gase waren 0,41 H<sub>2</sub>S, 91,68 CO<sub>2</sub>, 0,41 C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>, 7,12 CO, 0,38 N und Spuren von H.

E. v. Mener?) erhitzte die Kohlenproben unter Wasser auf 100° und untersuchte die entweichenden Gase. Die volumprocentige Zusammensetzung der Gase zeigt folgende Tabelle. Kohlenwasserstoffe fehlten bei der Burgk-Kohle, sonst sind sie meist in großer Menge vorhanden.

<sup>1)</sup> Chem. News 1877, 249. — 2) Journ. f. pratt. Chem. 5, 144 und 407; 6, 360; Wagner's Jahresb. 1872, 890; 1873, 957.

•	CO <sub>2</sub>	0	N .	. <b>co</b>	CH <sub>4</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>6</sub>	Schwefel: jäure absorbirt	16 St gabs
Plauen.			•					
Shacht Burgt, harter Schiefer	48,7	1,8	49,5	_	<u> </u>	_	_	-
" " weicher Schiefer	<b>3</b> 8 <b>,2</b>	1,2	60,6	<b>-</b>	-	_	-	-
" " Maschinen= Schiefer	54,9	1,2	43,9	_	<u> </u>	-	-	-
Zwidauer Brüdenberg.			_					<u>:</u>
Shichtentohle aus 700 m Teufe.	ļ		•			i	1	1
Frischer Anbruch, sehr dichte,		A	00		ma 00	 		
ausgezeichnet schiefrige Roble	2,42	2,51	23,17	_	71,90	i —	-	35,
Zachkohle aus 680 m Teufe. Frischer Anbruch, schiefrig,					i			1
glänzende matte Schichten					!	į	1	
Pechtoble	4,02	0,62	50,36	_	45,00	_	-	25
Zachtohle aus 656 m Teufc.						<del>1</del> :		
1½ Jahr dem Wetterstrom	ļ						1	
ausgesetzt, etwas verwittert		1					•	
erscheinend, Bruch im Innern glänzend	2,25	0,70	23,89	_	73,16			15
Behetohle aus 560 m Teufe.		-,, -				!		,
Frischer Anbruch, harte schies			I		İ	( 		ı
frige Roble von glänzendem		_			ا ما	i •	•	•
Bruch	0,60	Spur	48,00	_	51,40	_	 	54
Schichtenkohle, fünf Jahre dem	16 70	4,90	<b>55,</b> 15	_	3,17	18,61	1,47	16
Wetterstrom ausgesetzt Dieselbe, eine Woche später	16,70	<del>2</del> ,00	vu,10		0,11	10,01	,=.	10
untersucht	11,40	3,80	60,98	_	3,44	18,88	1,50	-
Dieselbe, zwei Wochen später	,							1
untersucht	12,10	1,10	65,16		3,19	16,85	1,60	·
Lehekohle, fünf Jahre bem Wet-		0.44	FO ==			00.0=	0.00	
terstrom ausgesetzt	7,62	2,44	50,75		15,88	22,35	0,96	13,
Dieselbe, eine Woche später	10,10	2,60	50,53	1 200	10,18	23,32	1,45	1
untersucht	10,10	2,00					-,	
untersucht	11,18	2,82	67,99	-	<b>.</b>	16,36	1,65	-
Weftfalen.					! !			
Gastohle von Zeche Zollverein	7,50	2,59	89,91	_	-	<u> </u> —	-	3-2
n n Consolis	1	<b>\</b>	<b>,</b>	İ		1	1	

	C O <sub>2</sub>	<b>O</b>	N	CO	CH <sub>4</sub>	$\mathrm{C_2H_6}$	Schwefel: fäure absorbirt	100 g Kohle gaben Gaje ccm
ttohle von Zeche Constantin:							† 	
ig Sonnenicein, frisch deut-						·		
ich geschichtet, etwas Schwefel-		į					į	
ies enthaltend	4,87	2,66	75,82	_	16,65	<del>-</del>	_	50,6
selbe, jahrelang dem Wetter=								·
irom ausgesett	11,12	2,88	78,60		7,40	<b>—</b>	; —	43,2
ig Dickebank, frisch, der vori-								
en sehr ähnlich	2,18	2,12	70,51		25,19		-	43,3
:jelbe, jahrelang dem Wetter: irom außgesetzt	15,84	3,06	74,53	_	6,57			41.0
ig Prasident, frisch, undeut=	10,04	3,00	14,00	_	0,07			41,2
ich schiefrig, mürbe, reich an	ı							
fajertohle	5,82	1,99	60,62		31,57			59,2
ejelbe, jahrelang dem Wetter=	Ĺ	·	·				1	,
irom ausgesett	7,68	2,24	86,77	-	3,31	_		· <b>43,6</b>
ig Wilhelm, frisch, unbeutlich								
seschiefert, stellenweise faserig								
staphitglänzend	1,30	1,60	66,85		30,25		-	54,4
eselbe, jahrelang dem Wetters trom ausgesett	4,35	3,35	81,18		11 10			39,2
it Franziska, frisch, deutlich	4,50	<b>0,00</b>	01,10		11,12			39,2
jeschiefert, reich an Schwefel-								
ies	2,02	0,90	86,43	_	10,65			54,5
:jelbe, jahrelang dem Wetter=			·					•
trom ausgesett	2,15	3,14	91,28	-	3,43		-	<b>39,6</b>
it Leonhardt, frisch wie die		_						
orige	3,72	0,39	90,19	-	5,70		_	42,0
!jelbe, jahrelang dem Wetter=	0.40	0 57	97.04					96.4
trom ausgesett	8 <b>,49</b>	3,57	87,94		Sput			<b>36,4</b>
Saarbrüden (Grube							•	
Aronprinz).		]						
Wahlschieder Flötz.							,	
ubenluft	4,05	15,17	78,13	_	2,65		_	
hle 120 m tief (zwei Wochen		l						
nach d. Fördern). Regelmäßig zeschichtet, reich an Schwefel-						ļ	}	
lies. Aussehen verwittert .	8,51	0,25	23,55		63,86	3,88		
hle 120 m tief (zehn Wochen	0,01	0,20	20,00		00,00	0,00		
zelagert), f. Nr. 4	33,66	0,81	36,73		24,08	4,72	_	42,0
hle 152 m tief (zwei Wochen).					'	, ·		,
Beniger hart und ärmer als								
Ar. 4	4,85		22,27		72,88	<del>-</del>	_	
	B	i		ł	1	I	1	I

	CO <sub>2</sub>	0	N	CO	CH <sub>4</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>6</sub>	Schwefel= jäure absorbirt	100 g Rohie gaben C
Schwalbacher Flötz.	İ			<del>`</del>	<del> </del>			
Kohle 116 m (brei Wochen).			1					
Deutlich geschichtet, nicht sehr					! !			
ftart und verhältnismäßig				<b> </b> 	ŀ		<b>:</b>	
arm an Schwefelfies	4,57	0,26	37,41	_	51,84	4,92		_
Rohle 116 m (fünf bis sechs								22.
Wochen), s. Nr. 7	49,85	1,39	33,62	_	15	,04		32.6
Rohle 156 m (drei bis vier Wochen). Mürbe, von ver-					† 	]		
wittertem Aussehen, reich an	}		,			<b>†</b>	1	
Schwefelkies	38,05	1,16	32,40	_	15,06	13,06	·	19,0
Roble 110 m (fünf Wochen).		·		•			•	
Ziemlich hart, regelmäßig ges			<b>!</b>	ı		<u> </u> 		
joichtet	29,50	3,09	45,49		12,44	9,43	_	25,0
Kohle 148 m (vier Wochen).	!			}			ı	
Unregelmäßig geschichtet, auf ben Bruchflächen zahlreiche						· 		
Berwitterungsproducte (von	ļ		1	l				
Schwefelties) zeigend	15,22	0,56	32,10		52,12	' <del>-</del>		22,5
		-						
Grube Beislautern.							1	
Flötz Nr. 4 (jechs Wochen).								
Deutlich geschichtet, von stark verwittertem Aussehen	19,19	0,97	38,68	_	37,94	3,22	-	26,0
Flög Kr. 5 (acht Wochen). Un-	10,20		30,55			, 0,		
regelmäßig geschichtet, reich	ł			1		<b>,</b>		
an Schwefelties, viel Faser=				1				
tohle enthaltend	35,66	2,63	48,64	-	9,46	3,61		21,2
Flötz Nr. 6 (sechs Wochen).	•			1			i	
Deutlich geschichtet, nicht sehr	26,12	1,20	17,03		55,65		•	53,0
hart	20,12	1,20	21,00		00,00		1	99,0
Grube Gerhard.			, i	`				
Flög Anna (vier bis fünf	ľ							•
Wochen). Richt geschichtet, sehr			1				1	
hart und von glänzendem muscheligen Bruch	Spur		8,24		91,76		1	188.0
Flötz Sophie (vier bis fünf	•		Jan X				1	# (P) 's" '
Wochen). Bejchaffenheit der								
vorigen	1,83		7,38		90,79	•		158.0
Flötz Max (vier bis fünf						<b>)</b>	I	
Wochen). Beschaffenheit der	0.00	' 	7,27		00.00			<b>9</b> .00 a
vorigen	2,90	_	1,21	_	G9,93			· 1800

Renerdings wurden von W. Mc. Connel<sup>1</sup>) fünf Proben staubfreie Stückschle von Ryhope erhitzt, und zwar die erste durch 5 Stunden auf 40 bis 70°, die zweite durch 19 Stunden auf 70 bis 92°, die übrigen durch 44, 24 und 27 Stunden auf 100°. Dabei ergaben 100 g Kohle 81,8 ccm Gase, deren allgemeine Zusammensetzung die folgende war:

Rohlensäure	2 Proc.
Sauerstoff	1 ,
Gaje der Methanreihe 16,9	1 "
Andere Rohlenwasserstoffe 0,0	0 ,
Stidstoff	

Dann zerkleinerte man gleiche Kohle zu feinem Pulver, von welchem 208 g, durch 26 Stunden im luftleeren Raume auf 100° erhitzt, 109 ccm Gas von folgender Zusammensetzung ergaben:

Rohlenfäure	0,85 Proc.
Sauerstoff	6,95 "
Rohlenogyd	
Gase der Methanreihe	· · · · 18,40 "
Andere Rohlenwafferftoffe	1,10 "
Stickftoff	72,70 ,

Wahrscheinlich werden Gasgemenge dieser beiden Arten bei der ersten Einwirkung der Explosionswärme ans dem Kohlenstand frei und folgt densselben sofort weiteres, durch theilweise Destillation des Staudes entbundenes Gas nach, so daß eine beständige Entwickelung stattsindet, ohne daß die Kohle selbst verdrennt. Bei 100° wird auf keinen Fall das ganze in der Kohle einsgeschlossene Gas frei. Bei einem folgenden Bersuche setze man 90 g Ryhopes Kohle zuerst in 2 Thln. durch bezw. 44 und 34 Stunden der Wasserdamps hitze aus und erhielt dadurch 122,2 com Gas auf 100 g Kohle; dann wurde die Kohle abermals, und zwar durch 12 Stunden erhitzt, dis alle Gasentwickslung ausschie. Ferner setze man dieselbe durch 14 Stunden, dis zum Aufshören der Gasentbindung, einer Temperatur von 130° und sonach in gleicher Art einer solchen von 184° aus, und erhielt dabei Gasmengen von 20 und 7 ccm von nachstehender Zusammensetzung in Volumtheilen:

	bei der Temperatur von
	130° 184°
Rohlenfäure	8,5 5,8
Sauerstoff	4,0 27,0
Rohlenoryd	
Gaje der Methanreihe	9,9 4,6
Andere Kohlenwasserstoffe	1,8 0,0
Sticktoff	75,8 62,6

Endlich wurde wieder nach Aufhören der Gasentwickelung die Kohle gepulvert und bei 100° ergaben sich noch 34 ccm Gas mit folgenden Bestandtheilen:

<sup>1)</sup> Engin. 57, 144; Fiicher's Jahresb. 1894, 10.

Rohlenfäure	•		•	•	•		•	•		٠	•	•	•	•	•	•	•	4,4
Sauerstoff .	•	•	٠,			•	•	•			•	•	•	٠		•	•	1,2
Rohlenoryd	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,0
Baje der M																		
Andere Rohl		•		•														
Stidftoff .			• •	•	-													

Die mit einer Dampftesselschle von der Grube Seaton Delaval auszgeführten Proben lieferten andere Resultate. Bei Erwärmung einiger Partien bis auf 100° entwickelte sich eine bedeutende Menge Gas von der mittleren Zusammensetzung:

Rohlenjäure		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	10,26
Sauerstoff	•	•	•	•	•			•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	8,03
Stidstoff.		•				•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	82,20

Bei Behandlung von Stücktohle erhielt man mehr Kohlensäure und weniger Sauerstoff, aber keine Methane und sonstigen Kohlenwasserstoffe.

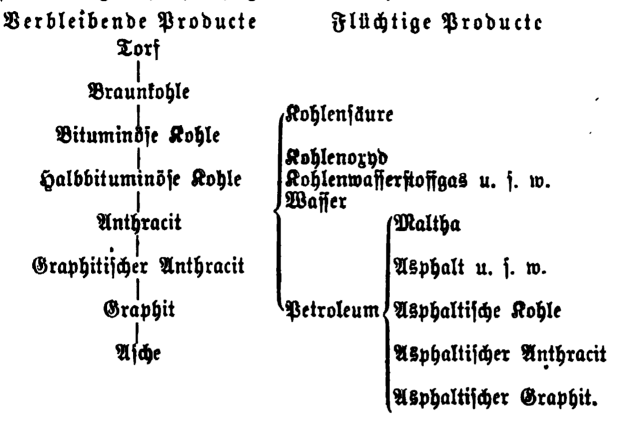
## Roblenbilbung.

So lange Steinkohlen verwendet werden, hat man sich auch mit der Frage nach der Herkunft derselben beschäftigt. Agricola<sup>1</sup>) bezeichnet die Steinkohle als einen in der Erde verhärteten setten, harzigen, mit schwesliger Materie verhärteten Sast. Encelius hält die Steinkohle für veränderten Torf. Rach E. A. Scheidl<sup>2</sup>) bestehen die Steinkohlen "aus einer wässerigen Feuchtigken, einem schweselgeiste, einem doppelten Erdöle, einem sauren Salze, und einer lockeren Sumpferde". Büntingen (a. a. D. S. 34 n. 40) bestreitet entschieden, daß Steinkohle aus untergegangenen Wäldern entstanden sei, er stellt (S. 48) die verschiedenen Ansichten über die Art der Kohlen zusammen und meint (S. 68), Steinkohle enthalte 1. Sal nitrosum chalcantinum, 2. Sulphus, quod inest ditumini, 3. Liquor merculialis. Er hat bereits Steinkohle destillirt, der Gestank hat aber "das ganze Haus ersüllet, daß kast niemand bleiben können".

Seit etwa 100 Jahren nehmen die Untersuchungen und Theorien über die Bildung der Kohlen wissenschaftliche Form an. Die Aufzählung aller der selben gehört hier nicht wohl her und muß bezüglich derselben auf die geole gischen Specialwerke<sup>3</sup>) verwiesen werden. Hier sollen daher nur die in der letzten 15 Jahren veröffentlichten Arbeiten in der von den betreffenden Berfassern beliebten Form mitgetheilt werden, um ein Bild der heutigen Anssichten über Kohlenbildung zu geben<sup>4</sup>).

<sup>1)</sup> Natura fossilium 4, 594. — 2) Medicus, Steinkohlen, S. 161; aus Abh. d. Churs Bayer. Akad. d. Wissensch. 1, 169. — 3) C. F. Zinken, Physise graphie der Braunkohle (Leipzig 1867); H. Wietzsch, Geologie der Kohlenlager (Leipzig 1875); W. Runge, Ruhrscheinkohlenbeden (Berlin 1892). — 4) Kur der Absonderlichkeit wegen mögen auch die Behauptungen von Kleinschmidt (Bergsu. Hüttenm. Zig. 1887, 78) erwähnt werden, welche sich wesentlich auf die Behauptung von Hücklich auf die Behauptung von Kücklichung von Kohle aus

Rach J. S. Newberry 1) ist jede Bemühung, eine Steinkohle, eine Braunkohle ober einen Anthracit zu definiren oder zu beschreiben, thöricht, weil dieselbe weder eine feste Zusammensetzung hat, noch eine bestimmte Substanzist, sondern einfach einer conventionellen Gruppe von Substanzen angehört, welche einen Theil von einer unbegrenzten und untheilbaren Reihe von Körpern ausmachen. Er gibt hierfür folgende Uebersicht:



Tor s. Trodene Pstanzensubstanz besteht aus etwa 50 Proc. Rohlenstoff, 44 Proc. Sauerstoffgas, etwas Sticktoffgas und 6 Proc. Wasserstoffgas. In einem Torsmoore sinden wir den oberen Theil der Scala sehr deutlich dargestellt: Pstanzen mit der normalen Zusammensetzung von Cellulose wachsen an der Oberstäche. Die erste Torsichicht besteht aus gebräunten und zum Theil zersetzen Pstanzensubstanzen, welche vielleicht bereits 20 Proc. von den das Holz zusammensehenden Stoffen verloren und einen größeren Rohlenstoffgehalt erlangt haben. Wenn wir in der Torsschicht weiter hinabsteigen, so sinden wir sie homogener und dunkter, während wir an der Sohle des Moores, 3 dis 6 m von der Oberstäche, einen schwarzen tohligen Brei antressen, welcher getrodnet einigen Sorten von Rohlen gleicht und denselben in der Zusammensetzung sich nähert. Dieser hat die Hälfte der Substanz der ursprünglichen Pstanze verloren und zeigt ein wesentliches Unwachsen des relastiven Rohlenstoffgehaltes.

Braunkohle (Lignit). Jeder Joll der Mächtigkeit des Torfmoores bildet eine Phase in der sortschreitenden Beränderung von Holzsubstanz zu Braunkohle, ein Ausdruck, mit welchem nicht nur verkohltes Holz, sondern der verkohlte Pflanzenstoff des Tertiärs, der Kreide, des Jura und der Trias bezeichnet werden soll. Die Braunkohlen oder jüngeren Steinkohlen gehören Torfschichten an, welche längere oder kürzere Zeit hindurch unter Thon, Sand oder sestem Gesteine verbrannt worden und mehr oder weniger auf dem Wege der Verkohlung fortgeschritten sind. Wie bei dem Torfe, so bei der Braunkohle sinden wir, daß sie in verschiedenen geolos gischen Niveaus verschiedene Stadien der Destillation darstellt. Die Tertiärkohle unterscheidet sich leicht durch den größeren Gehalt an Wasser und Sauerstoff, sowie

tohlensaurem Kalt stattsinden könne, daß also eine Cubikmeile Kalkstein 84 Millionen Tonnen Kohlen bilden könne. Kleinschmidt vergißt anzugeben, woher die ersorders liche Wärme zur Zerlegung des CaCO<sub>3</sub> herkommen soll. — 1) Annal. of the New-York Academ. of Science 1882; Bergs u. Hüttenm. Zeitung 1882, 439; jerner School of Mines Quarterly 1883; Desterr. Zeitschr. f. Bergs u. Hüttenk. 1883, 418.

durch eine geringere Menge von Kohlenstoff von den Areidekohlen und diese dadurch wieder von der Triaskohle.

Alle Rohlen tertiären ober mesozoischen Alters werden unter einen Ramen (Lignit) zusammengefaßt; es ist aber einleuchtend, daß sie von einander so versichieben sind, wie der neue und schwammige Torf von dem alten und ganz versrotteten in den Torsmooren.

Steinkohle. Rach Uebereinkunft nennen wir den Torf, welcher in der carbonischen Periode abgelagert worden ift, bituminose Kohle. Eine Untersuchung der Steinkohlenschichten in verschiedenen Landern hat gezeigt, daß die Torfichichten der carbonischen Periode, obschon wie andere etwas variirend, in der Art der Begetation. aus welcher sie hervorgegangen find, einen gemeinschaftlichen Charatter ertennen laffen, durch welchen fie von den jungeren Rohlen fic unterscheiden, indem fie weniger Wasser enthalten, weniger Sauerstoffgas und mehr Rohlenstoff und gewöhnlich die Eigenschaft zu koken besitzen, welche die jungeren Rohlen selten haben. Gleichwohl zeigen die carbonischen Rohlen eine große Berschiedenheit, und es würde thöricht sein, ihre Zusammensetzung durch eine einzige Formel ausdrücken zu wollen, indeffen fteht doch fest, daß die Steinkohlen auf der ganzen Erde bestimmte Gruppenmertmale haben, an welchen sie erkennbar find, das Resultat der langsamen Zersetzung der Substanz der in der Carbonzeit gewachsenen Pflanzen, welche durch eine umfassende und allgemeine Beränderung fich genähert haben den Producten einer bestimmten Phase der natürlichen Destillation des Pflanzenstoffs. Ein erfahrener Geologe wird nicht irre gehen in der Bestimmung des Horizontes einer Gruppe von Rohlen carbonischen Alters, sowie von solchen der Kreide oder der Tertiärformation.

Anthracit. In der vorcarbonischen Periode war die Landvegetation offenbar nicht hinreichend, um mächtige und ausgedehnte Torsschichten zu bilden, aber Reste von Pflanzen kommen in allen älteren Formationen vor, obschon nur als Anthracit oder Graphit — die letzten der verbleibenden Producte.

Wir finden Graphitlager in den laurentischen Schichten von Canada und Anthracit in dem Unterfilur von Upper Church und Kilnaleck in Irland.

Gümbel (vgl. S. 580) schreibt 1), daß "gerade so wie bei der Torf. bildung zweierlei Arten schon vorliegen, auch die Natur bei ber Rohlenbildung verschiedene Wege eingeschlagen hat". Die Steinkohlenformation ift als Inlandsbildung anzusehen, entstanden in Thälern und Mulden des Festlandes ober auch in Niederungen an der Meerestüste. In diesen Bertiefungen und flachen Einsenkungen trat Moorbildung auf, die im Berein mit großen Ueberschwemmungen Anlaß zur Flötbildung gab. Als mitwirkende Factoren können Einschwemmungen von Pflanzenmaterial aus den benachbarten höher gelegenen Bälbern angesehen werben, gerabe so wie auch angenommen werben tann, daß "von der Sumpfvegetation selbst der in eine Art Fäulniß übergegangene Pflanzendetritus abgeschwemmt und den unter tieferem Wasser stehenden Stellen des Sumpfes zugeführt wurde". Rohlenflötze, die nicht dem Carbon angehören und sich zwischen marinen Ablagerungen finden, wie z. B. die Kohlenschmitze in den Gosauschichten des Brandenbergerthales nördlich vom Inn, deuten darauf hin, daß durch Flusse ein Aussüßen einer Meeresbucht verbunden mit Einschwemmung von Pflanzenresten stattgefunden hat. Gleiches dürfte für ein Flötz bei Häring in Tirol und für die Kohlenlagerstätten von Miesbach, Pensberg u. a. D. in Bayern gelten, in welchen bituminöser Ralf mit brakischen Conchilien neben Landschnecken und Pflanzenresten eingelagert

<sup>1)</sup> Sigungsber. d. bayer. Atad. d. Wiff. 1883, 111.

erscheint. Diese Annahme einer allochthonen Seetorsbildung hält Winklehner 1) nicht ganz gerechtsertigt, da mit dem Begriff Torf die Entstehung an Ort und Stelle verbunden ist, eine Bildung aus lebenden Pflanzen und nicht aus eingeschwemmten Pflanzenresten. In Sümpfen mag durch Einschwemmung von Pflanzenresten sich ein kohliger Schlamm am Grunde absetzen, nie aber wird ohne Mitwirkung lebender Moorvegetation eigentlicher Torf entstehen. Auf primärer Lagerstätte befindlicher Torf ist slets autochthone, nie allochthone Bildung (vgl. S. 433).

Lesquereur 2) weist hin auf die Torfbildung, die in einem Wasserbecken vor sich geht, das zu tief ist, als daß eine gewöhnliche Hochmoorbildung vor sich gehen konnte. Auf der Oberfläche des Wasserbedens vegetiren schwimmende Moose der Gattung Sphagnum und bilden bald bei der Raschheit ihres Wachsthums ganze schwimmenbe Decken mit stetig zunehmenber Mächtigkeit. Bei der kurzen Lebensdauer dieser Wassermoofe stirbt Pflanze für Pflanze ab, schwimmt eine Zeit lang auf der Wasseroberfläche, bis sie dann im schon zersetzten Zustande langsam niedersinkt, um, durch die überbedende Wasserbede vor dem Ginfluffe der Atmosphäre geschützt, dem eigentlichen Bertorfungsprocesse Die schwimmende Pflanzenbecke erneut sich wieder und geanheimzufallen. winnt in Folge des schnellen Wachsthums der Sphagneen stets an Mächtigkeit. Geringe Schlammeinschwemmungen, vereinigt mit dem durch Lnftströmungen herbeigeführten Staube, genügen, um einen Boben zu schaffen, ber nicht nur für Wasserpflanzen, sondern auch für verschiedene Grasarten und selbst Kräuter, wie Erica tetralix u. s. w., geeignet ift, so daß diese bald die schwimmende Begetationsbecke überziehen und mit ihren vielverzweigten Burzeln zu einem festen Ganzen verbinden. Die schwimmenden Sphagnumgewebe breiten sich vorerst nur an den Rändern des Wasserbedens aus, dringen aber immer weiter vom Ufer weg, bis endlich die ganze Wasseroberfläche unter der Pflanzendecke verschwindet. Ift dieser Teppich von Sphagneen einmal mit Gräsern und Kräutern überzogen, so ist in Folge der auftretenden Humusbildung auch ein Boden für Bäume geschaffen, die zuerst nur vereinzelt gedeihen, im Laufe längerer Zeit aber felbst ganze Wälber entstehen lassen können, so bag an der Stelle des einstigen Wasserbedens Birken, Erlen, Weiden, Fichten und Tannen in großer Zahl und wohl entwickelt angetroffen werben. Diese Waldvegetation unterliegt aber früher ober spater baburch, daß das Wachsthum der tragenden Dede nicht gleichen Schritt halt mit dem Wachsthum des Waldes, einer mechanischen Zerstörung, einem Zerreißen, so bag bie mächtige Pflanzenbede sammt dem Walde unterfinkt und von den Fluthen begraben wird, um einem Verkohlungsproceß anheimzufallen. Auf der nunmehr freien Oberfläche des Wasserbeckens beginnt übrigens der Borgang der Ueberdeckung mit Moosgewebe auf's Neue und bamit ist der Anstoß zur Wiederholung der geschilderten Borgange gegeben.

P. Reinsch (1881) hält die Kohlenflötze für Meeresalgenbildungen, wie

<sup>1)</sup> Bergs u. Hüttenm. Zeitung 1888, 417. — 2) Report of the Geological Survey. U. S. 1886.

ja auch schon Mohr für Algenkohlen eintrat (vgl. S. 528). Rach C. E. Bertrand und B. Renault 1) sind für die Bildung von Gaskohlen sogen. schwarze Wasser, welche Humns- und Ulminsäuren enthalten, erforderlich.

Bertrand meint, daß sich in einem stillen Baldfee schwarze und weiße, d. b. kalkhaltige Wasser ruhig mischen und dadurch die "ulmose" Substanz gezwungen werde, sich amorph in Floden niederzuschlagen, eingewehte oder eingeschwemmte Pflanzentheilchen dabei mit niederreißend. Diese ulmoje Maffe bildet jedoch an fic noch nicht die Roble selbst, sondern liefert nur die braune Grundmasse derselben, in die alle anderen Bestandtheile eingebettet sind. Erwägt man, daß bei dieser Riederschlagsweise nothwendig auch das hinzutretende "weiße" Waffer an seinem Mineral= gehalte ("Härte") einbüßen wird, so erklärt sich, was Bertrand allerdings nicht beruckfichtigt, hierdurch leicht der hohe Aschengehalt, den viele Bogheadkohlen aufweisen (z. B. von Torbanehill) und der sonst ganz rathselhaft ware, da Bertrand ausdrücklich anführt, daß sich von eingeschwemmten klastischen Mineraltheilchen auch nicht eine Spur finde 2). Die zweite von Bertrand geforderte natürliche Bedingung der Gastohlenbildung nennt er "Wafferblüthen" (fleurs d'eau), "zu gewiffen Jahreszeiten und insbesondere die warmen, ruhigen, sehr hellen Berioden hindurch bedeckt sich die Oberfläche der ruhigen Gewässer mit mikrostopischer Begetation, welche den Eindruck eines fetten oder eines staubigen Grüns macht. Rommt ein Gewitter, ein Windstoß, fürzere und faltere Tage ober höherer Bafferstand, so verschwinden die Bafferblüthen". Unsere Wafferlinsendeden find also nicht in Bergleich zu ziehen. In solcher Weise sollen fich in den Bildungs-Gewässern der Bogbeadsohlen zeitweise ungeheure Mengen freischwimmender, vielzelliger Gallert = Algen eingestellt haben; von der Oberfläche regneten die Thallen berjelben noch lebend auf den Grund (durch welche Beranlassung, ist nicht gesagt) und liefern beren Zellwände als jest goldgelb durchsichtige Körperchen die Hauptmaffe ber Bogheadtohlen; fo foll ihre Maffe in der Bogheadtohle von Autun, deren jegiges Bolumen auf ein Sechstel des ursprünglichen geschätzt wird, 75 Proc. des Ganzen betragen, ihre Anzahl im Cubikcentimeter 250000 bis 1000000 Stud; für den Rerosenschiefer von Joadja Creek wird ihre Masse bis zu 90 Proc. steigend angegeben. Außer diesen Algen-Thallen sinden sich als Bitumenlieferanten innerhalb der Rohlen noch ungeheure Mengen von Pollen= förnern und Sporenkapseln, eingeweht aus den umgebenden Wäldern. Cordaites-Pollen ließ sich bei Autun specifisch bestimmen, im Rerosenschiefer und Torbanit treten dagegen Sporen auf. Trog ihrer gewaltigen Anzahl kommen die Pollenkörner und Sporen (bis zu 26000 Stud im Cubifcentimeter bei Autun, 11000 bis 219000 im Rerosenschiefer) an Masse doch kaum in Betracht.

Bon accessorischen Bestandmassen treten außer den Pollen, Sporen und den icon erwähnten vertohlten Pflanzentheilen, welche die ulmoje Grundmaffe bei ihrer Pracipitation mit niederriß, nicht selten Excremente von Fischen und Amphibien auf, deren Roprolitenform nicht allein wunderbar erhalten ift, sondern innerhalb welcher auch noch die eigenthümlichen Bandwürmer und Bacterien erkannt werden konnten, ferner Fischkadaver in den verschiedensten Erhaltungszuständen (dagegen fehlen auffälligerweise Diatomeen), sowie eine stickftofffreie, asphaltahnliche Masse, Thelotit genannt, die tropfenweise junachft bei der Rohlenablagerung, spater auch auf Gintrodnungsspalten infiltrirt sein soll; burch Berwefung an Begetabilien an ber Cberfläche entstanden, soll sich der Thelotit, oft zugleich mit von ihm imprägnirten oder umhüllten Pflanzentheilen, im Wasser niedergeschlagen haben. Racträglich auf Spalten infiltrirte Rieselsaure hat eigenthumliche Anothen entfteben laffen. An einzelnen Stellen findet fich die Bogheadsohle erfüllt von einem besonderen, nun auch als gelbe Masse auftretenben Schleimpilze (Bretonia Hardingheni).

<sup>1)</sup> Memoire de Soc. Belge d. Géol. 7, 45. — 2) Bgl. Glücauf 1894, 715.

Diese Berhältniffe waren also die Bedingungen für die Bildung bituminöser Rohle; jo lange sie ungestört walteten, welche Periode Bertrand als eine einzige saison bezeichnet und in der er eine trocene Jahreszeit vermuthet, sei allemal ein ganzes Flog von beliebiger Mächtigkeit entstanden. Trat eine Aenderung- der Ber= baltniffe ein, so war auch das Riederschlagsproduct ein anderes, allerdings meist der Bogheadtable immerhin nahestehendes oder verwandtes; jo ericheint es ganz naturgemäß, daß hangendes und Liegendes der bauwürdigen Floge einen diesen ähnlichen Bestand besitzen und daß in ihnen auch, in Folge Wiedereintritts der erforderlichen Berhältniffe, linsenförmige Bestandmaffen oder selbst ganze, wenn auch unbauwurdige Floge (so das bis zu 12 cm mächtige Flöt "faux Boghead" im Hangenden des conftant 25 cm mächtigen abgebauten Flöges von Autun) von normaler Algentoble wiederkehren, umichloffen von algenarmen ober algenfreien Schichten; als folche finden fich bei Autun bituminose Schiefer, die zahlreiche, secundar gebildete Arpftalle (welcher Art?) und ferner Riefelnadeln enthalten, welche von einer einzelligen Ballertalge herstammen, deren Gallertmaffe, im Gegensage zu derjenigen der vielzelligen Algen, eine eigenthümliche Anziehungskraft oder chemische Wahlverwandtschaft für Rieselsaure besessen haben soll. Angehäufte Fisch= und Batrachierreste find in diesen Schiefern stellenweise auch in eine gelbe Substanz umgewandelt, die von derjenigen vegetabilischer Abkunft nach dem Ausschen nicht unterscheidbar ist und Bertrand zu den Aussprüchen veranlaffen: "Es gibt Rohlen animalischer Herkunft, in denen man wunderbare Erhaltungszuftande findet" und "die hinreichend gallertigen ober von Schleim impragnirten Coprolithen lieferten unter diefen Umftanden auch eine animalische Roble".

Diesen bituminösen Schiefern und der eigentlichen Bogheadkohle ist eben noch immer die "ulmose" Grundmasse und oft auch der Pollen= oder Sporenreichthum

gemeinsam.

Treten auch diese zurück und zwar zu Gunsten verkohlter Pflanzenreste, von denen ja auch die Bogheadtohlen immer einen Theil als accessorische Bestandtheile sühren, so resultirten mehr oder weniger normale Rohlenstötze; diese sehr gewöhnliche Berknüpfung liesert den Beleg dafür, daß die normale Rohlenbildung, etwa aus eingeschwemmten Baumstämmen nach der Erklärungsweise von Ochsenius, die protogene, am Begetationsorte stattsindende Algentohlenbildung nicht aussichließt, sondern beide Arten der Genese mit einander verknüpst sein können.

Nach v. Fritsch') lassen die Kohlenflöße beutlich erkennen, wie die Braunstohle in wechselnden Lagen vertheilt und wiederum die Schweelkohle von der Feuerkohle sichtbar getrennt ist. Man meint, daß die Schweelkohle, welche wesentlich andere Eigenschaften als die Braunkohle besitzt, eine Kohle im eigentslichen Sinne des Wortes gar nicht sei. Insbesondere ist die Frage, ob zwei Stosse von so wechselndem specifischen Sewichte durch Wasser von einander getrennt werden, oder ob sie zusammen entstanden und nach einander in Abwechselung sich gebildet haben. Nach Fritsch zeigte sich der Phropissitz') in seiner reinsten, weißen Abart fast frei von dem Zellengewebe der Pflanzen, welches man in der Braunkohle mit großer Leichtigkeit nachweisen kann, nur amorphe harzige Theilchen sindet man in der Schweelkohle. Erkennt man die Braunkohle als lediglich organische Sewebe mit den hinzutretenden Umswandlungsproducten an, so liegen in der Schweelkohle lediglich Kohlenwasserstoffe mit mehr oder weniger Harzgehalt vor, und letzteres nuchte, wenn die Wasse ins Wasser kan, sich nach und nach sondern von der eigentlichen Kohle,

<sup>1)</sup> Berhandl. d. deutsch. Bergmannstages in Halle 1889. — 2) Bgl. Dingler 232, 465.

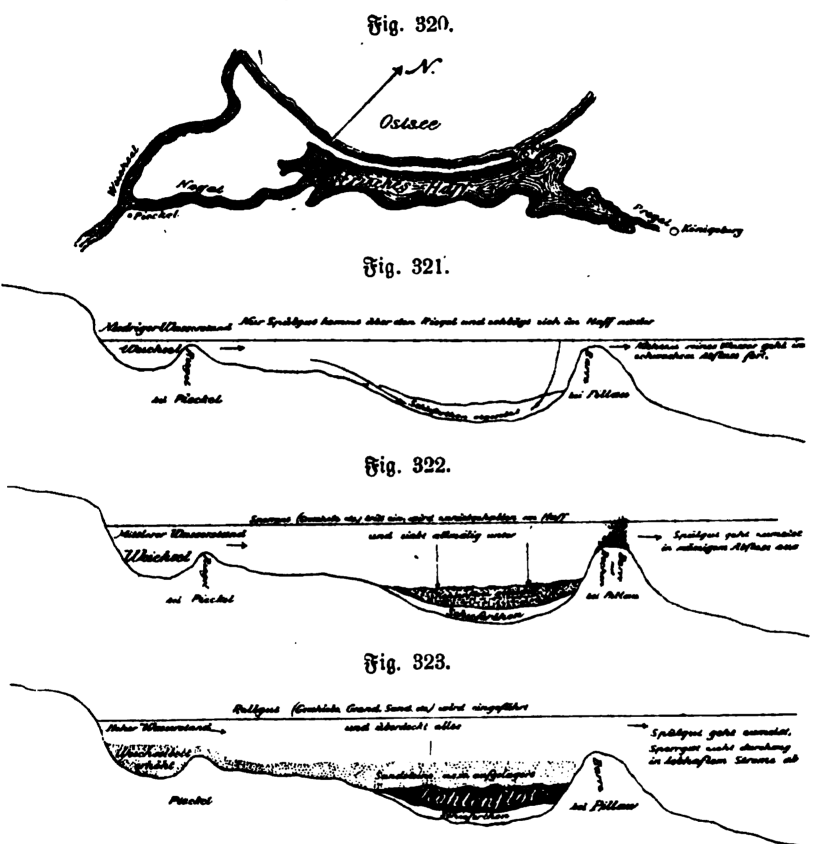
es mußte das leichtere Harz schwimmen und sich in besonderen Lagen absetzen, während die Kohle von größerem Gewicht ihre gesonderte Lage bildete. Richtigkeit dieser Theorie vorausgesetzt, konnte die Braunkohle bei Halle nicht an Ort und Stelle gewachsen, sondern mußte aus dem Wasser zusammengeschwemmt sein. Für ein solches Zusammenschwemmen spricht noch, daß sich in den Kohlen Gebilde maritimen Ursprungs finden. Wollte man die Braunkohlenflötze für an Ort und Stelle gewachsen, die mit ihnen wechsellagernden Meeresschichten aber für andere Gebilde erklären, so wäre man bamit an eine stete Auf- und Niederbewegung des Bodens gebunden, welche aufsteigend eine Moorvegetation ermöglichte und niedergehend eine Bededung mit Sand und Thon herbeiführte. Für berartige Bodenschwankungen fehlen aber nachweisbare Belege, man mußte bann besonders Wellungen in bebeutend stärkerem Dage antreffen, als dies thatsächlich der Fall ift. Es muß vielmehr eine einheitliche Bewegung bei Bildung der Braunkohle angenommen werden, und diese kann man sich nur so benten, daß das Meer in ein mit zahlreichen Pflanzen bewachsenes Gebiet trat, daß es hier die ehemaligen Thäler füllte und von diesen weiter hinauf landeinwärts stieg, wo es sich mehr und mehr ausbreitete. dieser Hppothese stehe die Erscheinung in gutem Ginklange, daß das Gebiet mit den ältesten Meerthierresten im Berhältuig kleiner, als diejenigen Gebiete, in denen man den Meerthierresten mittleren Alters, und noch kleiner als diejenigen, in welchen man ber oberen Thierwelt begegnet. Der fragliche Landstrich war zur Zeit der Braunkohlenbildung mit einer reichen Begetation bedeckt, unter der sich auch viele tropische Pflanzen, wie Palmen, Lorbeeren u. s. w. befanden. Ein große Menge dieser Gewächse waren Träger von Harz, welches sich in der Schweelkohle zusammenhäufte. Aber nicht bloß Coniferen, sondern auch Laubholzarten, welche Harz lieferten, wie Wachsbäume, Feigen mit ihren großen Milchsaftgefäßen grünten in ber bichten Begetation jener Borzeit, und in der That werden in der Braunkohle sehr viele Reste von Laubgefäßen nachgewiesen.

Nach W. S. Gresley 1) sind die kohlebilbenden Pflanzen nicht am Orte des jetzigen Flözes gewachsen. In den Steinkohlenbeden von Leicestershire und Süd-Derbyshire sand er die Stigmarien, die Wurzelstöcke der Farrendämme, nicht regelmäßig an den Liegendthon der Flöze gebunden, sondern in den Thonen ganz unregelmäßig vertheilt, weshalb sie selbständige Bildungen sein dürsten. Wenn Stigmarienwurzeln mit einem Stamme in Berbindung waren, so lagen sie mehr im Hangenden als Liegenden des Flözes. Andere Bedenken stützen sich auf die öster beobachtete Abwesenheit des Liegendthones; auf die scharfe Trennung zwischen den Kohlenslötzen selbst und den daneben und darunter liegenden Flözen; auf die ausgesprochene Schichtung (lamination) jedes Flözes und seiner Trennung in Bänke von verschiedenem Mineralcharakter (insbesondere Aschengehalt, Glanz, Brennwerth), welche Trennung oft weithin zu verfolgen ist; auf die Einschlüssen, von Eischen u. del. in der Kohle selbst, sowie kommen von Wassermollusten, von Fischen u. del. in der Kohle selbst, sowie

<sup>1)</sup> Iron 30, 36. Fischer's Jahresber. 1887, 14.

auf den Umstand, daß viele Kohlenflötze von Steinsalz durchsetzt sind und daß mit ihnen manchmal marine Fossilien vorkommen.

Nach C. Ochsenius<sup>1</sup>) sind die Steinkohlenlager durch Zusammen sichwemmen von Pflanzen gebildet. Die durch O. Lang<sup>2</sup>) angeführte Erklärung der Bildung bituminöser Kohle am Ausslusse der Nogat (vergl. Fig. 320 bis 823) bestätigt die Ochsenius'sche Theorie, sie trifft gewiß für



viele Kohlenablagerungen ein; Ochsenius' Ausspruche: Denken wir uns einen Strom, der aus einem großen Waldgebiete seine Zugänge erhält, einen Arm absendend, der einen nebenliegenden Landsee speist, und in dem Arme in der Nähe der Abzweigstelle einen Theilverschluß in Gestalt eines Querriegels, so lösen sich mit der Veränderlichkeit des Wasserstandes, bezw. des Flußbettes alle Räthsel der Kohlenbildung auf einfachste Weise — könnte man nach Büttgensbach 3) ganz zustimmen, wenn statt der Kohlenbildung gesagt wäre: mancher Steinkohlenbeden (z. B. Sachsen, Saarbrilden) und aller Braunkohlenbildungen 4).

<sup>1)</sup> Berg= u. Hüttenm. Zig. 1892, 67 u. 154; Glückauf 1894, 649. — 2) Glückauf 1894, 715. — 8) Ebend. 1894, 936. — 4) Bergl. dagegen Fischer's Jahresb. 1895, 6.

Bei den rheinischen Braunkohlenlagern konnte nach Buttgenbach eine Ortsvegetation sicher nicht auftommen auf einem Liegenben, welches, wie an ben Ausläufern des rheinischen Borgebirges, aus Sandschichten von 98 bis 99,5 Proc. Rieselfäure besteht. Die barauf lagernde Schicht Braunkohle, welche bis 30 m Mächtigkeit hat, zeigt Bölzer aller Art; gut conservirte Stämme liegen meist horizontal, oder in schwacher Neigung darin gebettet; vertical stehende kommen höchst selten vor und können auf dem sterilen Liegenden nicht gewachsen sein. Die Steinkohlenflötze verbreiten sich auf ungeheure Flächen von mehreren hundert Quadratmeilen bei annähernd gleichmäßiger Dicke, mit Zwischengliedern, welche sie von einander scheiben, die denselben Charatter auf ber ganzen Fläche beibehalten. Die vorkommenden Berschiedenheiten sind durch spätere mechanische Einflusse entstanden. Diese durch spätere starke Faltungen wenig geanderte Gestaltung spricht dafür, daß es eben die am Orte entstandene Begetation war, welche dort versunken ist. Betrachtet man den Durchschnitt einer Steinkohlenablagerung, so zeigen sich die Linien, womit die Flötze angebeutet sind, in Streifen von so gleichmäßiger Dide, bag in ben Zeichnungen die Unterschiebe nicht mal angegeben werden können; dagegen zeigen die Durch= schnitte ber Brauntohlenablagerungen, auch da, wo sie flötartig vorkommen, daß man für sie die Bezeichnung "Flötze" eigentlich nicht anwenden kann. Es sind vielmehr an einander gereihte Stöde, welche in ihrer Mächtigkeit von 1 bis 50 m wechseln; wo sie mit dem flötzartigen Charakter auftreten, sind diese Streifen von so unregelmäßigen Gebilden, schwellen in turzen Distanzen von einigen Kilometern auf bas 10= ober 20 fache ihrer Mächtigkeit an, und nehmen einige 1000 m weiter auch wieder so rasch ab. Sie stellen mehr flache, linsenförmige Einlagerungen, als eigentliche Flötze -bar. Das müßte bann boch auch bei angeschwemmtem Steinkohlenmaterial ber Fall gewesen sein.

Rach M. Williams1) ist die Steinkohle durch Umwandlung zusammengeschwemmter Baumstämme unter Wasser entstanden, und zwar ist diese Umwandlung durch ben noch heute thätigen Bacillus Amylobacter erfolgt, welche Tieghem2) in der Rohle aufgefunden hat. Wenn Bruchstücke junger Coniferen im Wasser liegen, so entwidelt sich daran der Erreger der Butterfäuregährung, Bacillus Amylobacter, welcher die Gewebe angreift und die Zellenmembran unter Buttersäurebildung völlig auflöst, bis schließlich von der ganzen Wurzel nur die Cuticula und die Gefäße übrig bleiben. Zugleich hinterläßt ber Bacillus im Innern des zerstörten Organes sichtbare Spuren seiner Man findet in den Litden des Gewebes dunne Fäben in lebhafter Thätigkeit. Theilung, einzelne Stäbchen, welche sich kritmmen ober eine glanzende Spore Nach beendeter Zersetzung findet man in der die veram Ende tragen. schwundenen Zellen ersetzenden Flussigkeit eine sehr große Anzahl freier Sporen zusammengeballt oder frei herumschwimmend. Ph. v. Tieghem hat nun in Dunnschliffen, welche von B. Renault aus Gesteinen ber Steinkohlenformation hergestellt wurden, sehr zahlreiche Coniferenwurzeln gefunden, welche große

<sup>1)</sup> Journal of Sciences 1880, 81; Fischer's Jahresber. 1880, 917. — 2) Compt. rend. 89, 1102.

Aehnlichkeit mit Taxus und Eppressen haben. Dabei wurde dieselbe Zerstörung der Gewebe beobachtet, welche als letzten Rest nur die Cuticula und die Gesäße zurücklassen, indem sich dieselben Spuren fanden, von der lebhasten Entwickelung des Bacillus im Innern der angegriffenen Organe als dünne, in Glieder gestheilte Fäden oder gekrümmte Stäbchen, von welchen oft jedes eine Spore trägt, oder aber zahllose freie Sporen, welche theils als wolfige Flocken in der die Lücken ausstüllenden Kieselssäure eingebettet, theils an der Cuticula und den Sessäßen angeklebt sind. In den Sümpfen der Steinkohlenperiode sind demenach die Pflanzen durch denselben Organismus zerstört, als dieses noch heute geschieht.

Nach W. Spring<sup>1</sup>) ist die Steinkohle, wie Torf, durch Bermoderung entstanden, da bei stattgefundenem Destillationsproces wasserstoffreichere Pro-ducte hätten in das umliegende Gestein dringen müssen.

Pepold's) beobachtete, daß Biloten, welche ben festen Untergrund (Dolerit) erreichten, über den Eisenschuh zusammengestaucht wurden und daselbst eine dictere Wulft aus zermalmtem Holze erhielten, die dreimal schwerer als ein frischer Pfahl von gleicher Länge ist; die beiden Dichten verhalten sich wie 1,066:0,500. Andere Pfähle wurden umgebogen, so daß der Schuh neben dem Pfahle nach aufwärts gerichtet ist, wobei jedoch ebenfalls die Wulstbildung Ueberdies erschienen einige eingetriebene Pfähle am unteren Ende auftritt. Pepold nimmt an, daß der Sit der Berkohlung im Innern zu verkohlt. suchen ist und weist darauf hin, daß dieser Proces insbesondere am untersten Ende dort vor sich ging, wo der Gisenschuh umgebogen und nach aufwärts getrilmmt ift. Diese Verkohlung unterscheibet sich jedoch von jener in Meilern, daß die gebilbeten Destillationsproducte im vorliegenden Falle nicht entweichen konnten. Die genaue Untersuchung der kohligen Producte ergab sowohl Anthracit, als auch Brauntohle (nur hier deutlich erkennbares Pflanzengewebe im Dunn= schliff sichtbar).

Nach Lallemand und Durand<sup>3</sup>) sind die böhmischen Brauntohlen unter Mitwirkung von Basaltausbrüchen aus Torf entstanden. In den Meeresstüllen entwickleten sich unter dem Einstusse sast tropischen Klimas Wälder von Bäumen der heißen Zone, besonders von Palmen. Noch heute sindet man die Reste dieser Begetation unter der Form eines setten, glänzenden, sehr reinen und sehr gesuchten Lignites, den man zu Saless und Binova gewinnt. Un diesen zwei Punkten zählt man nicht weniger wie 13 Kohlenlager von 80 und mehr Centimeter Stärke, die von Tuffbänken getrennt und nach allen Richtungen von Durchbrüchen glassger Gesteine durchsetzt werden, die an den Bezührungsstellen den Lignit in Kols verwandelt haben. Aber noch merkwürdiger ist die wunderbare Erhaltung, in welcher man, eingeschlossen im Tuff und in unmittelbarer Berührung mit den Kohlen, die fosstlen Reste jener Flora autrisst, Stamms und Stieltrümmer, Blatts und Fruchtabbrücke u. s. w. Die Einwirkung der vulkanischen Ausbrüche auf die während der Tertiärzeit ans

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1888, 9; Bull. soc. chim. 49, 11. — 2) A. Pepold, Beitrag zur Kenntniß der Steinkohlenbildung (Leipzig, 1882). — 3) Soc. de l'industr. minér. Oct. 1882; Berg= u. Hüttenm. 3tg. 1883, 153.

gehäuften pflanzlichen Massen erscheint im Lignitgebiet des nordwestlichen Böhmens nicht zweiselhaft. Ueberall, wo dieselben erfolgen konnten, sind die Pflanzenreste heute noch vollkommen erhalten und der Lignit gleicht hier beinahe der Steinkohle. In den Gegenden ohne Bulkanausbrüche dagegen sind kaum einige Spuren der alten Pflanzen übrig geblieben, deren Charakter fast unerkennbar ist.

Nach Grand' Enry') gestattet die Zerglieberung und Zersetzung der fossilen Pflanzen nicht die Annahme von heftigen mechanischen Wirkungen, welche durch die Ueberschwemmungen und Flusse in Wirksamkeit treten. Zersetzung ging größtentheils an der Luft rasch vor sich und wurde durch die Maceration ergänzt. Die Desaggregation und Zerstrenung des Holzes als Faserkohle setzt sehr energische klimatische Einflüsse voraus. Die stärker als gewöhnlich ausgetrodneten Hölzer und Gewebe haben die Fasertohle gebildet. Die Zertrümmerung und der einer Auflösung ähnliche Proces der Pflanzensubstanzen ging innerhalb der carbonischen Sumpfe sehr weit. Die in den Gesteinen liegenden Abdrucke wurden durch die Wässer aus ber Rähe zugeführt und außerhalb der Ablagerungeflächen gelegenen Sümpfen oder denselben benachbarten überschwemmten Bälbern entnommen. Die in den Sumpfen vor dem Transport ausgelaugten und aufgeweichten Reste sind nicht lange geschwommen. Die auf die Rinde reducirten Stengel waren leer und gewöhnlich schon sehr zusammengefallen zur Zeit ihrer Ablagerung und Bedeckung mit Schlamm. Die abgeplattete Gestalt der Abbrucke und der körnige und leichte Zustand der Modersubstanzen waren ihrer regelmäßigen Ablagerung auf einer fehr großen Fläche gunftig.

Die Kohle ist unstreitig pflanzlichen Ursprungs. Nach ihrer mechanischen Structur ist sie ein sedimentäres Gestein. Am Ort ihres Wachsthums besindliche Pflanzen sind in der Kohle nur die Stigmarien. Aber ihre Gegenwart setzt eine Ablagerung in tiesem Wasser voraus. Die Abdricke treten in der Kohle auf gleiche Art abgelagert und geordnet auf, wie in den Schiefern, und nicht regellos verwirrt, sondern die Organe derselben Pflanzen noch anhängend oder wenigstens nahe bei einander, wie es der Fall wäre, wenn die Kohle aus einer Begetation an Ort und Stelle entstünde. Die Pflanzensubstanz, welche die Kohle zusammensetzt, ist übrigens dieselbe, welche die Schiefer schwärzt und sie kohlig oder bituminös macht. Die Kohle ist aus einer langsamen und ruhigen Ablagerung der Producte der Zersetung von Pflanzen entstanden. Diese Stosse wurden riesigen sumpsigen Wäldern entnommen.

Einige Arten der Rohlenpflanzen konnten in den Ablagerungsflächen und auch während der Ablagerungen wachsen, so wie Pflanzen überschwemmter Gegenden. Die aufrechten Stämme und eingewurzelten Stöcke befinden sich am Orte ihres Wachsthums. Aber die fosstlen Wälder zeigen die ursprünglichen carbonischen Wälder nur in abgeschwächter unterbrochener Ausbehnung; sie drangen zeitweise in die Ablagerungsbecken vor, ließen aber die Hügel und Höhen nacht, denn die carbonische Vegetation bestand ausschließlich aus Wasser-

<sup>1)</sup> Annal. des mines 1882. 185.

und Sumpfpflanzen. Die fosstlen Wälder sind nicht durch reißende Ströme verwilftet worden, sie sind durch Zunahme der Wasserschichte abgestorben; die Stämme wurden fortgetragen, die zurückbleibenden Stöcke sind hohl.

Die Stöcke im Liegenden der Kohlenflöße sind in der Ebene der Liegendschle abgeschnitten. Häusig setzen Bäume auf Kohlenflößen auf, aber sie sind von ihnen unabhängig. Die fossilen Wälder begleiten die Kohlenflöße so wie auch die ruhig abgelagerten Schichten; sie deuten einfach an, daß zur Bildung der Kohlenflöße eine Ruheperiode nöthig war. Die fossilen Wälder sind übrigens vielen Schichten fremd und auf einige isolirte Bäume beschränkt.

In Bezug auf Entstehungsart ist der Lignit von der Braunkohle zu trennen, welche nicht aus Holz, sondern fast ganz auf analoge Art wie die Kohle gebildet worden ist. Sie hat sich am Grunde der Seen angehäuft, an deren Boden sich die hohen Gräser der Ufer ansammelten, denn es gibt in den Sesteinen fast keine am Orte ihres Wachsthums besindlichen Pflanzen. Der Lignit ist großentheils aus unverkohlten Hölzern zusammengesetzt, welche durch Ueberschwemmungen in Sümpfe geführt wurden. Die Gräser der Umgedung wurden ebenfalls durch die Ueberschwemmungen mitgerissen, wenn das zu tiese Wasser ihnen nicht mehr gut gestattete, sich zwischen den abgelagerten Hölzern zu entwickeln.

Der Torf ist in Bezug auf die Bildungsbedingungen ebenfalls kein Product einer einzigen Entstehungsart (Gebirgstorf und Sumpftorf).

Die Kohle kann unbedingt nicht dem Sphagneen-Torf verglichen werden; die Torflager tiefer Stimpfe allein stellen in sehr unvollkommener Weise die Entstehung der Schwarzkohlen, und die Ablagerungen in Teichen die Entstehung gewisser blätteriger Braunkohlen dar. An die Bildungsart des Lignites erinnert höchstens der Torf sumpfiger Wälder.

Gegenwärtig herrscht die Entstehung von Brennstoffen durch Torfsbildung; zur Zeit der Entstehung der Braunkohlen waren die limnischen Bildungen vorherrschend; die Schwarzkohle bildete sich überall gleichartig durch Anschwemmung in sich einsenkenden Becken, unter besonderen, zusammen-wirkenden Umständen.

In allen geologischen Perioden bilbeten sich in den Wasserbecken Brennsstoffe durch Transport, aber mit von einer Epoche zur anderen sehr verschiedenen Witteln und sehr ungleicher Wirksamkeit<sup>1</sup>).

Die experimentale Methode zur Feststellung der Entstehungsart der Kohle muß die Blätter-, Rinden- und Modersubstanzen zum Gegenstande ihrer Beobsachtungen machen und die wirklichen Bedingungen der Umwandlungen berückssichtigen.

Die Umwandlung in Kohle hat mit den amplumhaltigen Substanzen besgonnen und zuerst die ernährenden Zellgewebe und Kinden angegriffen. Die fossillen Pslanzenreste haben einen plastischen Zustand durchgemacht und haben diesen in den gewöhnlichen Gesteinen lange Zeit beibehalten. Der Grad der Umwandlung ist in den verschiedenen Gesteinen nicht der gleiche. An den

<sup>1)</sup> Bergl. Berg= u. hüttenm. Jahrb. 1883, 342.

Contactstächen mit den Gesteinen hat keine Abgabe kohliger Substanzen stattsgesunden; jene, welche die Gesteine schwarz färben, wurden in ansgelöstem Zustande mit dem Schlamm zugeführt. Die Modersubstanzen haben eine der aus der directen Umwandlung der Rinden und Blätter entstandenen analoge Kohle gebildet. Die in Kohle umgewandelten, sehr dichten und kohlenstoffreichen chlorophyllischen Gewebe haben keine sehr bedeutende Bolumsreduction ersahren. Dasselbe gilt von den Flözen.

Bei der Untersuchung durch Transparenz ist die amorphe Kohle der organistrten ähnlich; in der letzteren erfüllt der Zelleninhalt und die aufgelöste Hülle das Gewebe mit einer Art festen, flockigen und gelblichen Bitumens.

Die Kohle in Massen war ein homogener Teig und ist bei einer großen Consistenz viel länger geschmeibig geblieben als die Gesteine. Die Umwandlung in Kohle endete mit einer Austrocknung, welche der Kohle die Härte und den Glanz gegeben hat. Die Umwandlung in Kohle geschah unter Einwirkung schwacher Einslüsse.

Das Grubengas wird, auf irgend eine Art in den anderen Rohlenwasserstoffen aufgelöst, in der braunen Masse der transparenten Rohle zurückgehalten, welche an der Luft leicht gewisse leichte Rohlenwasserstoffe abgibt und beständigere Kohlenwasserstoffe enthält.

Der Aschengehalt hatte durch seine Menge und Beschaffenheit einen gewissen Einfluß bei der Umwandlung in Kohle.

Der Zustand der Zersetzung der Pflanzenreste im Augenblick ihrer Anshäufung in Flötzen war von bedeutendem Einfluß auf die Beschaffenheit der Brennstoffe; der Einfluß in Folge der botanischen Verschiedenheiten der Pflanzenseite war nahe gleich Null. Der Sang der Umwandlung in Kohle hat nicht alle durch die jüngeren Brennstoffe gekennzeichneten Uebergangsstadien durchschritten.

Die Umwandlung der Steinkohle geschah unter dem Einsluß einer nicht sehr hohen Temperatur. Die Umwandlung ging zuerst sehr rasch vor sich, bei einer höheren unterirdischen Temperatur als der der gegenwärtigen, besonderk in größerer Tiese. Der Gesteinsdruck hat wenig zur Umwandlung beigetragen. Die Dichtheit der Gesteine hat, indem sie die Gase zurückhielt, eine größere Wirkung auf die Beschaffenheit der Brennstoffe ausgeübt. Zu den Ursachen, welche der Schwarzkohle den anderen mineralischen Brennstoffen gegenüber so vortheilhafte Eigenschaften verliehen haben, gehört ihre Entstehung aus besonders kohlenstoffe, wasserstoffe und stickstoffreichen Rinden und Blättern, aus Moderssubstanzen und aus amplume und gummireichen Resten der Zerstürung sehr sastiger Gewächse.

In den carbonischen Schiefern gibt es keine freien Kohlenwasserstosse, die sesten und stülsigen freien Kohlenwasserstosse sind mineralischen Ursprungs. Die Kohlen sind keiner Destillation unterworfen gewesen. Sie haben sich nach und nach auf nassem, und nicht unter dem Einflusse des Feuers auf trockenem Wege gebildet.

Nach E. Fremy<sup>1</sup>) enthält Lignit (le lignite xyloide, bois fossile)

<sup>1)</sup> Compt. rend. 88, 1047.

noch bemerkenswerthe Mengen von Ulminsäure, kann aber nicht gleichgestellt werden weder mit dem Holze, noch mit dem Torse, weil er durch Salpetersäure in gelbes Harz verwandelt wird und weil er vollskändig in Hypochloriden löszlich ist. Die gemeine Braunkohle (lo lignito compacto ou parsait) enthält nur eine geringe Spur von Ulminsäure, löst sich aber noch in Salpetersäure und den unterchlorigen Säuren. Die Steinkohle und der Anthracit sind harakterisitt durch ihre Unlöslichseit in den neutralen Lösungsmitteln, Säuren, Alkalien und unterchlorigen Säuren.

Die Bersuche mit Anthracit von Daubrée und die mit Steinkohle von Baroullier bestimmten ihn zu der Annahme, daß die Umwandlung in Steinkohle sich vollzieht durch die Einwirkung der Hitze und des auf die Bflanzenfubstanz ausgeübten Druckes. Um biesen Borgang zu verfolgen, vurden Pflanzengebilbe und bie sie am häufigsten begleitenden Substanzen lange Zeit hindurch in an beiben Enben geschlossenen Glasröhren bis zwischen 200 und 300° erhitt. Es wurde festgestellt, daß dabei die Pflanzenstoffe eine vesentliche Umwandlung erlitten; sie wurden schwarz, leicht zerbrechlich, entvidelten Feuchtigkeit, Sauren, Gase, Theer, aber sie behielten ihre urspüngliche rganische Form, sie erfuhren eine Schmelzung nicht und lieferten ein festes Broduct, welches nicht die geringste Aehnlichkeit mit der Steinkohle hatte. Bei Berwendung von Zuder, Stärkemehl, Gummiarten, Chlorophyll, sowie fetten mb harzigen Substanzen, welche in ben Pflanzenblättern angetroffen werben, wurde vie Erfahrung gemacht, daß biese Stoffe in Substanzen sich umwandeln, welche eine gewiffe Analogie mit der Steinkohle haben. Sie find schwarz, glänzend, ift geschmolzen, durchaus unlöslich in neutralen Lösungsmitteln, Säuren und Alkalien, ganz verschieden von der Rohle, denn beim Erhitzen zur Rothgluth verjalten fie sich wie wirkliche organische Substanzen, entwickeln Feuchtigkeit, Gase, Theere und laffen als Ruchtand einen harten und glanzenden Kots zurlick. Die Analysen dieser Körper, welche er Steinkohlensubstangen (substances 10uilldres) nennen will, weisen die Aehnlichkeit ihrer Zusammensetzung mit erjenigen ber Steinfohle nach:

	Rohlenstoff	29afferftoff	Sauerftoff
Buderfteintoble	. 66,84	4,78	28,43
Stärfemehlfteintohle	. 68,48	4,68	26,84
Steinfohle von arabifdem Bummi	. 78,78	5,00	16,22

Fremy meint, daß die Substanzen in den Zellen der Pflanzen, wie Incker, Stärkemehl, die Summiarten, eine wichtige Rolle bei der Erzeugung er Steinkohle gespielt haben, da sie unter dem Einslusse der Hitze und des Druckes in schwarze, in den Lösungsmitteln unlösliche Massen sich umgewandelt aben, welche den Steinkohlen durch ihre Eigenthümlichkeiten und ihre Zusammensetzung sehr nahe stehen.

Es handelte sich noch darum, sestzustellen, auf welche Weise die Pflanzebilde ihre organische Form verlieren konnten, um eine anorganische Masse zu
ilden, wie sie die Steinkohle ist; es war dazu nöthig, an den organischen
kstanzenstoffen diejenige steinige Umbildung (transformation houilleres) zu
ewirken, welche die sie begleitenden nicht organisirten Körper zeigten. Bei

Braunkohlen und Torf trat die Ulminsäure in dem Maße auf, als die Holzgebilde ihre Organisation verloren hatten. Sobald die Vertorsung vorgeschritten war, enthielt die betreffende Masse nur unbedeutende Reste von organischer Bildung, dagegen bis 50 und 60 Proc. Ulminsäure. In sossilern wurden ziemlich dick, schwarze und glänzende Lagen von Ulminsäure angetrossen, welche aus der Umwandlung der Basculose entstanden waren und zwar neber den Holzsasen, welche noch nicht vollständig desorganisirt waren. Diese Beobachtung zeigte die Umwandlung an Ort und Stelle und eines Theils des Holzes in Ulminsäure selbst im Innern der Holzmasse.

Fremy schließt daraus, daß die Pflanzen zuerst in Torf sich verwandeln, ehe sie Steinkohlen erzeugen und daß in diesem Zustande das Verschwinden der organischen Gebilde Folge einer Art von torfiger Gährung ("formentation. tourbouse") ist, was Van Tieghem bestätigt (S. 572).

Um aber diese Hypothese durchzusühren, blieb noch zu beweisen, daß die Ulminsäuren und besonders diesenige des Torfes, gleich wie die vorher von Fremp untersuchten Körper in Steinkohle sich verwandeln können. Es wurden drei Arten von Ulminsäure versucht: 1. Ulminsäure aus Torf. 2. Zuckerhuminssäure (l'acide sacoharhumique). 3. Ulminsäure und Basculose durch Alfalien gewonnen. Alle diese Ulminsäuren haben unter dem doppelten Einstusse von Hie und Druck in steinkohlige Substanzen sich umgewandelt.

Die Dauer der Operation, welche bis auf 200 Stunden ausgedehnt ward, hat in dem Producte eine Vermehrung des Kohlenstoffs bewirkt, wie aus den nachstehenden Zusammensetzungen der künstlichen Steinkohlen ersichtlich ist:

	Rohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff
Steinkohle aus Ulminfäure nach			
24 stündiger Erhitung	<b>67,4</b> 8	5,84	<b>26,6</b> 8
desgl. nach 72 ftundiger Erhigung	71,72	5,03	<b>23,2</b> 5
" " 120 " "	<b>76,06</b>	4,99	18,95
" aus Ulminfäure der Basculofe	76,43	5,31	18,26

Diese Analysen zeigen, daß die Ulminsäure, möge sie nun aus Torf ober aus einem Bestandtheil des Holzes, der Basculose, ausgezogen sein, in einen Körper sich verwandelt, welcher dieselbe Zusammensetzung als die natürlicke Steinkohle zeigt, und welcher, wie diese, in allen Lösungsmitteln unlöslich ist.

Die Zuderhuminsäure verhält sich so wie die Torfulminsäure. Bon der Ulminsäure der Basculose ist die Schmelzbarkeit bemerkenswerth; wenn sie ver der steinkohligen Umwandlung sich erzeugt, so kann sie für die Entstehung setter und schmelzbarer Steinkohlen Erklärung geben.

Um die Besbachtungen über die Körper, welche bei der Bildung der fossilen Brennstoffe noch in Betracht zu ziehen sind, zu vervollständigen, wurder die Aenderungen zum Gegenstande einer Untersuchung gemacht, welche die aus den Blättern durch Alsohol gezogenen Gemenge von Chlorophyll, fettigen und harzigen Körpern unter dem Einflusse der Hipe und des Druckes erleiden. Sin solches Gemenge wurde unter Druck 150 Stunden erhist und lieserte das vor dem Versuche in Alkalien lösbare eine schwarze, klebrige, riechende, in kaustischer

Alkalien durchaus unlösliche Substanz, welche ein Analogon der natürlichen Bitumen darstellt.

Fremy stellt folgende Schlitse auf:

- 1. Die Steinkohle ist nicht eine organisirte Substanz; Regnault, dessen wichtige paläophytologische Arbeiten der Atademie bekannt sind, bestätigte noch neulich diese wichtige Thatsache auf meine dessaussige Anfrage.
- 2. Die Pflanzenabdrücke, welche die Steinkohle zeigt und welche so gründlich durch den Schöpfer der Paläophytologie Ad. Brogniart und seinen Rachsfolger untersucht worden sind, sind in der Steinkohle wie in den Schiefern oder jeder anderen Mineralsubstanz entstanden: die Steinkohle war eine bituminöse und plastische Masse, auf welcher die Conturen der Pslanzentheile leicht sich absormen konnten.
- 3. Sobald ein Stück Steinkohle an seiner Oberstäcke Pflanzenabdrücke zeigt, so kann es sich tressen, daß die darunterliegenden Kohlentheile das Product der Umänderung derjenigen Pflanzenstosse nicht sind, welche durch die in der Form noch erhaltenen äußeren Membrane bedeckt wurden.
- 4. Die hauptsächlichsten Körper der Pflanzenzellen erzeugen, der doppelten Einwirkung der Hitze und des Druckes ausgesetzt, Stoffe, welche eine große Analogie mit der Steinkohle zeigen.
- 5. Ebenso verhalten sich die Ulminfäuren, sowohl diejenigen, welche im Torfe vorkommen und als die, welche fünstlich dargestellt worden sind.
- 6. Die Farbstoffe, die Harze und Fette, welche aus den Pstanzenblättern aus= gezogen werden können, verwandeln sich, der Einwirtung der Hige und des Druckes unterworfen, in Körper, welche dem Bitumin nahe stehen.
- 7. Auf Grund der beschriebenen Experimente kann man annehmen, daß die Steinkohlen erzeugt habenden Pflanzen eine torfliche Gährung erfahren haben, welche die ganze organische Structur zerftört hat und daß durch einen weiteren Proces aus dem Torfe in Folge der Einwirkung der Hige und des Druckes Steinkohle sich gebildet hat.

Nach Hoppe-Seyler<sup>1</sup>) ist anzumehmen, daß die Steinkohlen aus Huminstoffen durch Erhitzung entstehen, weil kaum eine andere Möglichkeit übrig bleibt. Badende Kohle kann nur dann aus ihnen entstehen, wenn noch andere Einschlässe in den Torf- und Braunkohlenlagern enthalten sind. Kohlensäure und Methan sind die so häusig in den Steinkohlen eingeschlossenen und stark comprimirten Sase. Wie es aber geschehen kann, daß in den Bläsern der einen Steinkohlenslöße fast reines Methan, in anderen ein Semisch von Kohlensäure und Methan, in wieder anderen fast allein Kohlensäure auftritt, dürfte sich aus den bisher gemachten Erfahrungen noch nicht genügend erklären lassen.

A. Carnot<sup>2</sup>) suchte festzustellen, welchen Einfluß die Natur der Pflanzen anf die baraus gebilbete Kohle habe. Die sorgfältig ausgewählten Probestücke folgender Stammpslanzen ergaben aschenfrei:

•					R	ohlenstoff	Wafferstoff	Sauerstoff	Stidstoff
Calamodendron	•	•	(5	Proben	<b>i)</b>	82,95	4,78	11,89	0,48
Cordaites		•	(4	. 29	)	82,84	4,88	11,84	0,44
Lepidodendron .	•	•	(3	77	)	83,28	4,88	11,55	0,39
Pjaronius	• •	•	(4	. <b>ກ</b>	)	81,64	4,80	13,12	0,44
Ptychopteris	•	•	(1	27	)	80,62	4,85	14,	53
Megaphytum .	•	•	(1	77	)	83,37	4,40	12,	23

<sup>1)</sup> Pharm. Centralh. 1892, 20. — 2) Fischer's Jahresber. 1886, 1058.

Bei der trodenen Destillation ergaben fich folgende Zahlen:

	Flüchtige Bestandtheile	Fester Rücktand	Ansehen des Rois	
Calamodendron	35,3	64,7	gut bacenb	
Cordaites	42,2	57,8	ziemlich aufgetrieben	
Lepidodendron	84,7	65,3	gut badend	
Psaronius		60,5	ein wenig aufgetrieben	
Ptychopteris		60,6	desgl.	
Megaphytum	-	64,5	gut backend	
Eine ganz gleiche Behandl ergab für Rohle vom gro	lung	,		
Māg		59,4	ein wenig aufgetrieben	

Carnot glaubt daher, daß die Stammpflanzen einen Einfluß auf bas Berhalten der Kohle haben.

Vielfach hat man durch mitrostopische Untersuchung der Kohlen Aufschlüsse über die Bildung derselben zu erhalten versucht, so Hutton<sup>1</sup>). Witham<sup>2</sup>), Pethold<sup>3</sup>), Fischer und Rüst<sup>4</sup>), Reinsch<sup>5</sup>) und Gümbel<sup>6</sup>). Letterer behandelte die Kohlenproben mit chlorsaurem Kalinm und Salpeterssäure und untersuchte die Pflanzenreste mitrostopisch. Fig. 324 zeigt dieselben in 100 facher Vergrößerung.

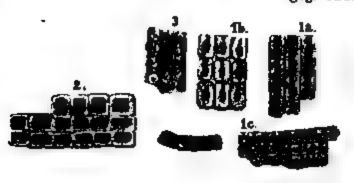
- 1. Lignit aus der Braunkohle von Imberg, Gruben a, b, c im Tangentialhirnund Radialschnitt.
- 2. Rindenftud aus dem tertiaren Lignit der Rohn.
- 3. Tertiare Fasertohle aus der Braunkohle des Traunthales.
- 4. Berichiedene Pflanzengewebe aus dem Mattfohlenstreischen der tertiaren Pechtohle von Beißenberg.
- 5. Berschiedenes Holzgewebe aus dem Glanzkohlenstreifchen der tertiaren Pecekohle von Peißenberg und Miesbach.
- 6. Holzgewebe mit Markftrahlen aus der Pechkohle von Penzberg.
- 7. Fajertohle aus ber Pechtohle von Oberbayern.
- 8. Holzzellen aus ber Augenpechtoble von Penzberg.
- 9. Gewebetheile aus einem vertohlten Stamme ber Pechtohle von Miesbach.
- 10. Holgewebe aus einer Bagattohle ber cretacifchen Schichten Schlefiens.
- 11. Holzgewebe aus einem Liasgagat von Boll mit Markftrahlen und harzgängen.
- 12. Holzgewebe aus einem Liasgagat aus der Gegend von Banz bei Staffelstein, Oberfranken; a) im Dünnschliff; b) in dem Aschenrückkand; XX sehr Kark vergrößert.
- 18. Anthracit aus Pennsplvanien mit Holzgewebe nach der Behandlung mit der Bleichflüssigkeit.

Während die Feststellung der Steinkohlenpflanze sehr schwierig, meist sogar unmöglich ist, lassen sich in der Braunkohle die Pflanzenreste viel leichter bestimmen?). Als Beispiel möge nur die Mittheilung von F. Sandberger!) über die Braunkohlen vom Bauersberge im Rhön angesührt werden.

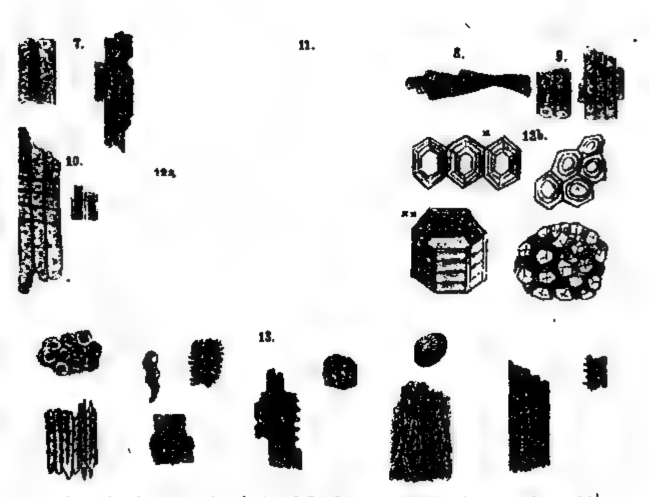
<sup>1)</sup> Proc. of Geolog. Soc. (London 1833). — \*) Witham, The internal structure of fossils vegetables (London 1833). — \*) Petholdt, Beiträge zur Kenntsniß der Steinkohlenbildung (Leipzig 1882). — \*) Zeitsch. f. Arpstallogr. 1883, 209. — \*) Reinsch, Mikrostopische Untersuchung der Steinkohle (Leipzig 1881 u. 1883). — \*) Gümbel, Beiträge zur Kenntniß der Texturverhältnisse der Mineralkohlen. Sitzungsber. d. bayer. Akad. d. Wissensch. 1883, 111. — \*) Bergl. Jinden, Brauskohle (Leipzig 1871). — \*) Bergs und Hittenm. Zeitung 1879, 190.

Als Bewohner der nach einander am Bauersberge bestandenen Moore selbst mussen vor Allem die Cupressineen bezeichnet werden, deren oft trefflich erhaltene Stamme die Lignitstoge zusammensegen. Bon Baumen sinden sich ferner Weiden (Salix angusta und varians), Erlen (Alnus Kosersteini), Birken, von denen eine,

Fig. 324.







Betula subpubescens, der jest auf Torfmooren unter anderen auch am schwarzen Moore häusigen B. pubescens überaus ähnlich ist, während die andere, B. prisca, mit einer Art des himalahas Gebirges verwandt scheint, eine Schwarzpappel, Populus latior, der nordamerikanischen Rosentranz-Pappel (P. monilisera) gleichend, endlich ein Gagelstrauch, Myrica deperdita, der ebenfalls nordamerikanischen

M. pennsylvanica analog. Bon niederen Pflanzen, die auf dem Moore selbst wuchsen, verdient Leucothoe protogaea, ein Torsmood (Hypnum) und ein Schafthalm (Equisetum sp.) erwähnt zu werden, auch die noch unbekannte Pflanze, von welcher die zahlreichen Früchte herrühren, die von Kaltennordheim als Carpites Websteri bekannt sind, dürste hierher gehören. Der auf trodenerem Standorte in der Umgebung des Moores besindliche stattliche Hochwald bestand aus sehr versichiedenartigen Bäumen. Es besanden sich darunter Buchen (Fagus Deucalionis und Haidingeri), welche zwischen europäischen und amerikanischen lebenden Arten in der Mitte stehen, Kastanien (Castanea rocognita), der sübeuropäischen esbaren Kastanie ungemein ähnlich, immergrüne Eichen (Quorcus Drymeia und argutesorrata) aus setzt mexicanischer Gruppe, eine der europäischen sehr nahe verwandte Ulme (Ulmus Bronii)', neben welcher aber auch ein Repräsentant der jest rein kaukasischen Ulmen-Battung Planera (Pl. Ungeri) sich vorsindet.

Die Gruppe der Ahorne ist reich vertreten. Reben Formen, welche dem nordsamerikanischen rothen Ahorn gleichen (Acor trilobatum), treten auch Arten aus der europäischen Abtheilung der Maßholder (Acor integrilodum und angustilodum) auf. Bon Eschen ist eine der kaukasischen Fraxmus oxyphylla verwandte Art bekannt; der Amberdaum (Liquidambar europasum), japanische Zimmtbäume (Cinnamomum lanceolatum und Scheuchzeri), Ebenholzbäume (Diospyros brachysepala), Seisenbäume, Hickorys (Carya ventricosa analog der lebenden C. myristicasformis), Sennesbäume von tropische amerikanischem Thus (Cassia phaseolithes, hyderborea und lignitum), das wunderbare Podogonium Knorrii, dann der südasiatische Flügelsame (Pterospermites vagans) gehörten ebenfalls zu den höheren Bäumen des Waldes. An ihnen kletterten der sossieltensche (Vitis toutonica analog der nordamerikanischen Fuchstraube V. vulpina), aber ebensom wohl auch echte Lianen (Banistoria teutonica) herauf, welche jest gänzlich auf die Urwälder Brasiliens beschränkt sind. Die reichsprüchtige Gardenia Wotzleri (analog

der G. lutes aus Abhssinien und G. Thunbergi vom Cap), so wie die Büsche des Glyptostrobus europseus (analog dem Gl. heterophyllus aus Japan) dürften zu den strauchartigen Gewächsen gehört haben, Reste von beiden kommen sehr hausig vor. —

Aus diesen verschiedenen Untersuchungen und theoretischen Erörterungen geht hervor, daß die Rohlen ans den verschiedensten Pflanzen gebildet wurden, welche theils zusammengeschwemmt, theils aber auch an Ort und Stelle gewachsen sind. Diese verschiedenartigen Pflanzen haben auf die Art und Bufammensetzung der Rohlen zweifellos Einfluß ansgeübt, mehr aber noch die Umstände, unter denen die Pflanzen allmählich in Roble übergeführt wurden. Bituminose Rohle findet man dem entsprechend meist nur in ungestörten Ablagerungen, während bei Störungen bezw. Berwerfungen eine mehr ober weniger entgaste Rohle gefunden wird. Die Beurtheilung von Steinkohle wird fehr oft noch baburch erschwert, bag ichon ein Stud verschieben zusammengesetzt ist. Oft zeigt ein Rohlenstud glanzenbe, tiefschwarze Streifen, die fogenannte Glangkohle, meift mit geringem Gasgehalt und wenig Afche, ferner mattgrau-schwarze Streifen, die sogenannte Mattkohle, mit hohem Gasgehalt und Ein sehr häufiger Bestandtheil der Kohle ift die Faserkohle, viel Asche. eine nicht verkokbare, abfärbende, feinfaserige Rohlenart mit geringem Gasgehalt und viel Asche, welche auscheinend aus den verschiedensten Pflanzen ent-Ferner kommen Streifen von Cannelkohle, Pseudocannelkohle, Brandschiefer u. f. w. zuweilen in einem Stücke einer Kohle vor. H. Winklehner') besteht die Glanztohle aus einer braunen, in bunnen

<sup>1)</sup> Berge und Stittenm. Zeitung 1888, 371.

Splittern scheinbar völlig texturlosen Masse, welche auch nach der Behandlung mit der Bleichstüssseit nur geringe Spuren von pflanzlicher Textur wahrnehmen, dagegen nach weiterer Einwirkung eine Zusammensehung aus verschiedenartigem Pflanzengewebe erkennen läßt. Mattkohle zeigt bei der mikrostopischen Untersuchung Prosenchymgewebe, welches von blattähnlichen Pflanzentheilen herstammt; nebenbei sinden sich häusig Spidermishäutchen, sporenartige Gebilde, Nadeln von Faserkohle und Partikelchen von Thonschiefer. Bon der Mattkohle zum Brandschiefer einerseits und zur Cannelkohle andererseits sinden sich alle Uebergangsstusen, die auch unter dem Mikroskope eine stetig fortschreitende Zunahme an Thonschiefertheilchen, welche dem stark zerfallenen Pflanzengewebe beigemengt sind, erkennen lassen.

Jede Kohle besteht daher aus einer ganzen Anzahl sehr verschiedener Berbindungen, deren Trennung und nähere Untersuchung noch nicht gelungen ist (vergl. S. 521 und 529).

## Selbstentzündung der Rohlen.

Die Selbstentzündung der Kohlen in Schiffen!) und auf Lagerplätzen hat seit Jahren die Ausmerksamkeit der bezw. Fachkreise erregt?), dennoch sind die Ansichten darüber noch recht verschieden.

"München den 18. Rovbr. 1866. Aus allen vorhandenen Erfahrungen geht deutlich hervor, daß die Selbste entzündung der Steinkohlen auf ihrem Gehalte an Schwefeleisen beruht, welches in der Kohlenmasse, sein getheilt, eingebettet ist, und daß die Gegenwart von Wasser

und Luft die nachsten Bedingungen der Selbstentzundung find.

Die Mittel zur Berhinderung der Selbstentzündung sind damit angezeigt. Benetzung der Rohle mit Sees oder anderem Wasser, sowie Bentilation sind durchs aus nachtheilig und müssen vermieden werden. Zunächst sollte die Wahl der Rohlen in Betracht gezogen werden; es gibt an Schwefeleisen reiche und arme; auch unter den letzteren sinden sich Stücke, welche reich an Schwefeleisen sind und diese sind leicht an zahlreichen gelben metallischen, mit bloßen Augen sichtbaren Puntten zu erkennen, welche die Stücke stellenweise durchziehen. Unter den rheinischen Rohlen kommen solche Stücke häusig vor, weniger unter den englischen, sehr selten unter den Anthracitschlen. An Schwefeleisen reiche Rohlen sollten, soweit als dies geht, für die Heizung von Dampsichissen ausgeschlossen werden; da aber Schwefeleisen in den gewöhnlich vorkommenden Sorten beinahe nie sehlt, so ist streng darauf zu achten, daß die Rohlen nicht in nassen Zustande oder im Regen eingeladen werden.

Ich wiederhole, daß ohne Gegenwart von Wasser (Nässe oder seuchtes Lager) bis jest keine Selbstentzündung wahrgenommen ist. Wäre es möglich, den Zutritt von Luft ganz abzuschließen, so wäre das ein sicheres Zeichen und unsehlbares Vor-beugungsmittel; aber dieser Abschluß ist nicht möglich. Sehr viel könnte aber in dieser Beziehung gethan werden, wenn man die Rohlen beim Einladen in das Schiff

<sup>1)</sup> Bergl. W. Döring, Feuer im Schiff (Hamburg 1888); H. Walter, Schiffbruch im Indischen Ocean (Leipzig 1892); L. Häpte, Selbstentzündung von Schiffsladungen u. dergl., 2. Aust. (Bremen 1893); Steinkohlenladungen in Kauffahrteischissen, bearbeitet im Auftrage des Reichsamts des Innern (Berlin 1889). — 2) J. Liebig schrieb 1866 folgenden Brief an den Borstand der Seezichissesellschaft in Begesack:

M. Balde (D. R.-P. Nr. 67583) will die Selbstentzündung der Kohlen in Schiffen u. s. w. durch fräftige Lüftung vermeiden. Er behauptet: "Die Erwärmung und Selbstentzündung der Kohlen entsteht, wenn die Fenchtigkeit in Verbindung mit der stagnirenden Luft eine Zersetzung des Schwefelkieses, welcher den Kohlen stets beigemengt ist, herbeiführt.

Bur Lagerung von Kohlenvorräthen empfehlen Diß & Co. in Duffeldorf (D. R.-B.), Kohlenvorräthe in cementirten Behältern mit Waffer

bededt aufzubewahren, um Selbstentzündungen zu verhüten.

F. Poech 1) will die Kohlen in einer Grube einlagern, in welche Wasserdampf eingeleitet wird.

v. Balzberg<sup>2</sup>) will, sobald Erwärmung der Kohlen eintritt, Kohlen-

säure einleiten.

Bur Verhütung der Selbstentzündung von Kohlenlagern wird nach J. H. Behnke und Chemische Fabrik vorm. Hell n. Sthamer (D. R.=P. Nr. 77281) unmittelbar durch Verbrennung erzengte Kohlensaure nach Umständen zusammen mit Ammoniak oder dessen Carbonaten in die Kohlenlager eingeführt. Hierdurch soll die atmosphärische Luft und das Methangas ausgetrieben werden.

Henning<sup>3</sup>) beobachtete mehrere Selbstentzündungen in Lagerschuppen der Danziger Gasanstalt, welche nach Einrichtung ausgiediger Lüftungsschächte nicht mehr eintraten. Dagegen verwirft Kunath<sup>4</sup>) den Einbau von hölzernen Kanälen oder Schloten.

Die Selbstentzundung der Kohle in Schiffen untersuchte besondere eine englische Commission 5).

Aus den Angaben des "Committee of Lloyds" ergibt sich, daß 1874 bei 31116 Schiffen mit 13369012 t Kohlen Ladung 70 Unglücksfälle durch Feuersbrunst stattfanden. Bon diesen Schiffen waren 26631 mit 10513831 t Kohle für europäische Häfen bestimmt und unter diesen hatten nur 10 unter Selbstentzündung zu leiden, so daß auf die 4485 Schiffe mit 2855831 t Kohle nach Asien, Afrika und Amerika 60 Unglücksfälle kommen.

Weiter zeigen diese Angaben, daß die Zahl der auf Selbstentzündung zurück zu führenden Unglücksfälle zugleich mit dem Tonnengehalte der Ladungen wächst. Dies ergibt sich deutlicher, wenn der europäische Handel in Abzug gebracht wird. Die Angaben stellen sich dann für 1874 wie folgt:

schicken mit gewöhnlichem Steinkohlentheer besprengen würde, so zwar, das die Stücken mit einer dünnen Theerschicht überzogen werden, welche den Einfluß der Luft und namentlich auch den des Wassers abhält und sie in dieser Weise schiegt. Rohlen in großen Stücken sind weit weniger gefährlich als Rohlenklein, welches der Luft und dem Wasser mehr Oberstäche darbietet; ebenso sollten Rohlen, die an der Luft leicht und von selbst zersplittern und zerfallen, vermieden werden." z.

<sup>1)</sup> Desterr. Zeitschr. Bergh. 1894, 320. — 2) Daselbst 1895, 319. — 3) Zourz. f. Gasbel. 1877, 518. — 4) Fischer's Jahresber. 1892, 48; 1893, 73. — 5) Report of the Royal Commissioners appointed to inquire into the spontaneous combustion of coal in ships, together with appendix, minutes of evidence and index. Presented to both houses of Parliament by Command of Her Majesty (1877).

```
500 t Ladung erlitten 5 Unglücksfälle od. unter 1/4 Proc.
2109 Shiffe mit unter
1510
                 500 bis 1000 t
                                               17
                                                                   über 1
                1000 , 1500 t
 490
                                               17
                                                                        31/2
                1500 , 2000 t
                                                                        41/2
 308
                                               14
 77
                 über
                         2000 t
                                                7
```

Besonders bemerkenswerth erscheint die Zahl der Unglückställe in den nach San Francisco bestimmten Schiffen. Nach Abzug der Schiffe mit unter 500 t Ladung, von denen keines Schaden litt, zeigt die Zusammenstellung 9 Unglückställe auf 54 Schiffe. Diese vermehren sich wieder mit der Vergrößerung der Ladung dis zu der erschreckenden Thatsache, daß von 5 mit über 2000 t Ladung nach San Francisco bestimmten Schiffen 2 durch Selbstentzündung zu Schaden kamen 1).

Es ist also erwiesen, daß Selbstentzündung vorwiegend eingetreten ist in Schiffen mit über 500 t Ladung, die nach der Westküste Südamerikas, nach San Francisco oder nach asiatischen Häsen (ausschl. die Häsen des Mittelsländischen und Schwarzen Meeres) bestimmt waren. Bon diesen Schiffen kamen 1874 über 4 Proc. zu Schaden; und obgleich die Zahl der Schiffe nur 1184 betrug bei einer Gesammtsumme von 31116, so ereigneten sich auf densselben doch 51 von den 70 überhaupt eingetretenen Unglücksfällen.

Nach Ansicht der Commission unterliegt es keinem Zweisel, daß gewisse Kohlensorten zur Berschiffung ganz und gar untauglich sind und daß andere Sorten nur auf geringe Entsernungen und mit Borsicht verschifft werden sollten. Besonders wird getadelt, daß die kießreichen Stücke nicht mehr so sorgkältig ausgesucht werden als früher, und daß Kleinkohle verschifft wird. Es ist daher auf passende Ladevorrichtungen zu sehen, damit möglichst wenig Gruß entsteht. Nach Zeugenaussagen über den Feuchtigkeitsgehalt der Kohlen will es "scheinen, daß Feuchtigkeit bei gewissen Kohlensorten, besonders den tieshaltigen, auf Selbstentzündung hinwirkt; indessen haben die Aussagen einiger Zeugen auf uns den Eindruck gemacht, daß man Feuchtigkeit für Unglückställe verantwortlich machen will, die weit außerhalb ihres Einflusses liegen, während es uns bei anderen Aussagen schien, als ob der Einfluss des Wassers, das in jeder Kohle schon vorhanden ist, die sich noch auf natürlicher Lagerstätte bessindet, nicht genügend anerkannt worden ist".

Die verschiedenen Zeugenaussagen über die Wirkung der Bentilation widersprechen sich völlig. Capitän und Rheder sind meist gegen Lüstungseinrichtungen. Bon keinem der 70 Schiffe, welche 1874 durch Selbstentzlindung
zu Grunde gingen, wird berichtet, daß es nicht ventilirt gewesen sei, während
es von 38 sest steht, daß sie ventilirt waren; unter letzteren befanden sich 35
Schiffe von über 500 t Ladung. Das hervorragendste Beispiel wird durch die
vier Schiffe Euxine, Oliver Cronwell, Calcutta und Corah geliefert. Diese Schiffe, auf die mehrere unserer Zeugen verwiesen, wurden zu Newcastle zu
gleicher Zeit mit der nämlichen Kohle aus demselben Flötz nach dem Kippspstem geladen, indem bald das eine, bald das andere sich unter dem Gerüst

<sup>1)</sup> Bergl. Zeitschr. f. Berg=, Hütten= und Salinenw. 1877\*, 305; Deutsche Baugewerbezeitung 1877\*, 505.

befand. Alle hatten 1500 bis 2000 t Ladung. Oliver Cromwell, Eurine und Calcutta waren nach Aden, die Corah nach Bombay bestimmt. Erstere drei waren durch und durch ventilirt, das vierte gar nicht. Die drei ersteren verbrannten vollständig, die Corah brachte ihre Ladung unversehrt nach Bombay.

Die Commission gelangt zu folgenden Schlüssen:

1. Gewiffe Rohlensorten find für weite Berichiffungen durchaus gefahrlich.

2. Die Zerkleinerung der Rohle beim Transport von der Grube in den Schiffsraum, die Berschiffung seuchter kieshaltiger Rohle und besonders das Anbringen von Bentilationsvorrichtungen innerhalb der Rohlenmasse
führen zu Selbstentzundung selbst bei Rohlensorten, die an und für sich zum
weiteren Transport nicht ungeeignet sind.

3. Selbstentzündungen murden feltener vorkommen, wenn Rheber und Berficherer

diese Thatsachen beachten würden.

4. Kohlenladungen sollten auf weiten Fahrten von Zeit zu Zeit an verschiedenen Stellen mittelft des Thermometers untersucht und das Resultat in das Logbuch eingetragen werden.

5. Um Explosionen vorzubeugen, sollte man dem explodirbaren Gase durch eine bei jeder Witterung wirksame Oberflächen ventilation ununterbrochen freien, von den Luken unabhängigen Ausweg in die Atmospäre verschaffen.

6. Um die Rohlensorten kennen zu lernen, welche zur Selbstentzündung neigen, sollten die Inspectors of Mines angewiesen werden, alle Falle von Selbstentzündung, dei denen Kohle aus ihren Districten sich auf den fraglichen Schiffen befand, zu untersuchen, und die Rohlenexporteure müßten verpflichtet werden, auf ihren Specificationen die Rohle stells namentlich zu bezeichnen.

7. Reue Gesetze über den Sectransport von Rohle sind nicht weiter erforderlich, als um unsern Borschlag wegen der von den Inspectors of Mines vorzunehmenden Untersuchungen in Araft zu setzen und um eine aussührliche Specification der ausgeführten Rohle bei den Königlichen Zollbehörden zu veranlassen.

Als Anhang ist ein Bericht von F. A. Abel und J. Perch beigegeben.

Rach deren Ansicht scheint Schwefelties die einzige in der Kohle vorkommende Schwefelverbindung zu sein, welche in Folge der durch das Borhandensein von Feuchtigkeit begünstigten Oxybation und unter mechanischen, für die Ansammlung der bei der Oxydation frei werdenden Wärme günstigen Bedingungen im Stande ift, die sogenannte Selbstentzündung hervorzurufen. Die pordseren und leichter orydirbaren Theile der Rohle, welche bekanntlich in Flogen verschiedener Gruben in größerer oder geringerer Menge und Bertheilung enthalten find, unterliegen der Orybation durch Absorption atmosphärischen Sauerstoffs; und indem nun eine große Oberfläche beffen Einwirfung ausgesett wird, und die Barme fich unter gunftigen Umständen ansammelt, beschleunigen sich gegenseitig Oxydation und Temperaturerhöhung, bis ichlieglich die Entzündungstemperatur für die Theilchen erreicht ift, welche am feinsten vertheilt und am leichteften entzündbar find. Die Zerkleinerung ber Rohle, welche ftets in größerem ober geringerem Grabe por und während ber Berschiffung eintritt, begünstigt die Absorption des Sauerstoffs und vermehrt daber die Reigung zur Selbstentzundung. In einer Reihe werthvoller Bersuche von Richters (S. 587) und Anderen über die Berwitterung der Rohlen ift gezeigt worden, daß von frijch gewonnener Rohle eine beträchtliche Menge Sauerftoff abjorbirt wird, und daß darauf fich Rohlenfaure und Waffer aus der Rohle entwickeln, während ein Theil des Sauerstoffs zur Bildung fester Sauerstoffverbindungen verbraucht wird. Freiwillige Oxydation der Rohle durch den Sauerstoff der Luft ist also unzweiselhaft festgestellt und dies ift ohne Frage eine der hauptursachen ber Selbstentzundung.

Selbstentzündung von Rohle, wenn dieselbe durch Orydation pordser und leicht orydirbarer kohlenstoffhaltiger Substanzen, die in der Rohle vorkommen, herbei-

geführt wird, scheint durch Borhandensein von Wasser in der Rohle oder durch dessen Zuführung zur Ladung nicht begünstigt zu werden; im Gegentheil werden die Poren der Rohle dadurch, daß sie naß wird, mehr und mehr mit Wasser ansgefüllt und verlieren in gleichem Maße die Fähigkeit, Sauerstoff aufzunehmen. Die Segenwart von Wasser wirtt also in manchen Fällen der Oxydation entgegen; ist dagegen Schwefelties vorhanden, so beschleunigt sie die Selbstentzündung.

Wenn Rohle aus an Sumpfgas reichen Schichten kurz nach der Förderung verschifft wird, so ist augenscheinlich große Reigung vorhanden, im Schiffs: oder Rohlenraum und den mit ihnen in Verbindung stehenden Räumlichkeiten eine explossible Atmosphäre zu bilden, und man sollte in solchen Fällen alle Mittel aufbieten,

dem Gase Ausweg in die Luft zu verschaffen.

Die einzige nützliche Anwendung der Bentilation zur Bermeidung von Explossionen würde die sein, daß man einen Zug über die Oberstäche der Rohle hinweg wieder direct in die Atmosphäre herstellt, um die Entsernung des brennbaren Gases

ju beschleunigen 1).

Um die Reigung einer Rohlenladung jur Selbstentzundung ju vermeiden, tonnte das einzige möglicherweise zu erreichende Ziel der Lüftung das sein, eine ichnelle Abführung ber entwidelten Barme herbeizuführen, indem man talte frifche Luft schnell durch die Maffe der Rohle treibt. Ginen folden Erfolg zu erreichen, erscheint indeffen selbst dann zweifelhaft, wenn die fraftigsten Mittel fünftlicher Bentilation auf das jorgfältigste angewandt werden, und wenn fic die Roble im für Luftdurchlaß gunftigsten mechanischen Buftande befindet; es ift teine Frage, daß jedes auf einem Schiff prattisch verwendbare Bentilationsverfahren diesen Erfolg nicht erreichen wurde, wenn man auch die Thatsache nicht in Betracht zieht, daß der mechanische Zustand einer solchen Ladung einem freien Luftdurchzug ganz entgegen ift. Es erscheint baber nicht möglich, mit Gulfe von Bentilation die Ansammlung von Wärme in irgend einem Theile der Ladung zu verhindern. Die Luftcirculation, die man möglicherweise in dem weniger dicht gelagerten Theile der Ladung ein= richten könnte, würde nur sehr wenig zur Rühlung beitragen, und die Circulation in den dict liegenden Maffen kleiner Roble kann, wenn überhaupt welche ftattfindet, nur fehr ichwach sein, so daß, wenn fich Warme entwidelt, dieselbe fich auch ungeftort ansammeln wird. Ja es wurde sogar die Entwidelung derselben durch frische Sauerstoffzufuhr möglicherweise befördert werben, indem eine allmähliche Erneuerung der die Rohlentheilchen umgebenden Luft stattfindet, so daß also früher oder später ein Zeitpunkt eintritt, wo durch Bentilation die Entwidelung der Warme befördert wird und zwar bevor die wirklich eingetretene Entzündung den vollständigen Abjolug der Luft verlangt. —

Lange glaubte man, daß die in den Kohlenflößen vorkommenden Schwefelstiese die hauptsächliche, wenn nicht die einzige Ursache der Grubenbrände wären. Noch 1853 meinte Regnault, daß nichtkiesige Steinkohlen bei gewöhnlicher Temperatur an der Luft unverändert wären.

Varrentrapp stellte schon im Jahre 1865°) die Oxydation der Kohle beim Ueberleiten von Luft fest. Richters³) stellte umfassende Versuche mit schlesischer Kohle an; er schließt:

- 1. Die Berwitterung ist die Folge einer Aufnahme von Sauerstoff, welches einen Theil des Rohlenstoffes und Wasserstoffes der Steinkohlen zu Kohlensäure und Wasser orydirt, anderntheils direct in die Zusammensexung der Kohle eintritt.
- 2. Der Berwitterungsproces beginnt mit einer Absorption von Sauerstoff. Erwärmen fich in Folge Dieses oder eines anderen Borganges die Rohlen

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1887, 15. — 2) Dingl. 175, 156; 178, 380; vergl. daselbst 166, 231. — 3) Dingl. 190, 400; 195, 316 u. 449; 196, 317.

während der Lagerung, so tritt nach Maßgabe der Temperaturerhöhungen eine mehr oder weniger energische chemische Reaction des Sauerstosses auf die verbrennliche Substanz der Rohlen ein, anderenfalls verläuft der Ozydations- (Berwitterungs-) Proces so langsam, daß sich in der Mehrzahl der Fälle die innerhalb Jahresfrist eintretenden Beränderungen technisch wie analytisch taum mit Sicherheit sessstellen lassen.

3. Die Feuchtigkeit als solche hat direct keinen begünstigenden Einfluß auf die Berwitterung. Gegentheilige Beobachtungen werden sich immer auf den Umstand zurücksichen lassen, daß manche, besonders an leicht zersetharen Schweselstieß reiche, oder in Berührung mit Wasser bald zersallende Kohlen sich unter gleichen Berhältnissen im seuchten Zustande ausnahmsweise rascher erhiben

als im trodnen.

4. So lange die Temperaturerhöhung gewisse Grenzen (170 bis 190°) nicht überfteigt, treten bei der Verwitterung bemerkenswerthe Gewichtsverluste nicht ein;
das Verhalten der Rohle zum Sauerstoffe läßt vielmehr geringe Gewichts-

junahmen annehmbar ericeinen.

5. Für die Erklärung der Abnahme des Brennwerthes, des Berkolungswerthes (bezüglich der Quantität), der Backfähigkeit und des Bergasungswerthes, welche die Kohlen durch die Berwitterung erleiden, bedarf es nicht der von mehreren Seiten unterstellten Annahme einer "neuen Gruppirung der Atome". Bielmehr erklären sich die angedeuteten Berschlechterungen hinreichend aus der absoluten und relativen Abnahme des Kohlenstosses und Bassersbesses und der absoluten Zunahme des Sauerstosses, die in Folge der Berwitterung eintritt.

Nach Th. Newbigging 1) wird die Selbstentzündung der Kohlen durch Schwefelties ober auch durch Sauerstoffaufnahme der bituminösen Kohle veranlaßt.

Um einen Anhaltspunkt für die Beurtheilung der Selbstentzündbarsteit der Kohlen zu haben, wurde empfohlen<sup>2</sup>), die Feuchtigkeitsmenge zu bestimmen, die eine lufttrockene Kohle aus der Luft entnimmt, da man aus der Wenge der aufgenommenen Feuchtigkeit auf die Absorptionsfähigkeit der bestreffenden Kohle schließen kann. Folgende Tabelle gibt (angeblich) über das Berhalten verschiedener Kohlensorten Aufschluß:

	lögli <b>cht</b> eit lbstentzündung	Pyritgehalt in Proc.	Feuchtigkeits= gehalt in Proc.
		1,13	<b>2,54</b>
ණ	hr gering	. { 1,01 bis 3,04	2,75
		1,01 bis 3,04 1,51	3,90
		1,20	4,50
M	ittelmäßig	1,08	4,35
		1,15	4,75
		( 1,12	4,85
Gr		0,83	5,30
9.		0,84	<b>5,52</b>
		1,00	9,01

H. Häbicke<sup>3</sup>) tränkte Holzkohle mit gefälltem Schwefeleisen; im schwachen Sauerstoffstrome trat bei etwa 250° Entzündung des Schwefeleisens ein. In

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1890, 32. — 3) Stahl und Eisen 1892, 809. — 3) Bershandl. d. Bereins f. Gewerbst. 1880, 473.

atmosphärischer Luft trat keine Entzündung des Schweseleisens ein; Feuchtige keit verminderte die Entzündung im Sauerstoff. Häbide meint, Kohlensladungen auf Schiffen würden wohl lediglich durch Pupwolle oder Gase entzündet, nicht durch Schweselkies.

Bon R. Tatlock<sup>1</sup>) wurden einige Kohlensorten feinst gepulvert und, damit die eingeschlossenen Sase entweichen konnten, 24 Stunden in freier Luft zelassen. Hierauf wurden die Kohlen bei 100° gut getrocknet, ihr Schwesels äuregehalt bestimmt und dann  $1^{1}/_{2}$  Stunden auf etwa  $180^{\circ}$  erwärmt. Die Kohlen zeigten im Durchschnitt eine Gewichtszunahme von etwa 2 Proc., die Zunahme an Schweselsäure betrug aber kaum 0,1 Proc.

Daß der Schweselkies auf den Berghalden der Kohlenzechen bei der Selbstentzündung eine Rolle spielt, hält R. Cremer<sup>2</sup>) auf Grund seiner Untersuchungen auf zahlreichen westfälischen Gruben für wahrscheinlich, da hier ver Schweselkies, in den Waschbergen in concentrirten Mengen lagernd, geeignet sei, durch Oxydation und die dadurch entstehende Temperatur eine Entzündung ver ihn umlagernden Kohle zu bewirken.

In den Gruben zu Poullanen (Finistère) hat man nachgewiesen, daß vie einen verlassenen Feldestheil mitten in kiesigem Gestein umgebende Luft rach einiger Zeit nur 9,6 Proc. Sauerstoff, keine Spuren von Kohlensäure und keine anderen Gase außer Sticksoff enthielt. Nur die Kiese konnten, indem ie sich von selbst orydirten, nach und nach über die Hälfte Sauerstoff der umszebenden Luft entziehen. Dem entsprechend erklärt Durand<sup>3</sup>) die Selbstentzündung der Kohle in der Grube dadurch, daß sich zunächst der in der Kohle vorhandene Schweselsies erhist und entzündet, dann unterstützt durch die Bewegungen der Massen und die Einwirkung des Staubes die Kohlen die Intzündung erwärmt.

Als nach Fayol4) gepulverte Kohle und Schwefelties bei 200° erwärmt vurden, hatte nach vier Tagen die Kohle 6 Proc., der Kies nur 3,5 Proc. Sanerstoff aufgenommen (vergl. S. 108). Kohle absorbirte den Sauerstoff omit schwefelties. Als ferner 900 g Kohlenpulver und 3350 g gesulverter Schwefelties in Blechbüchsen gestüllt in eine Trockenkammer gestellt vurden, verhielten sich Kohle und Kies dis zu 135° fast gleich; dann blied die Liestemperatur sast unverändert, die Temperatur des Kohlenpulvers stieg aber chnell, dis nach einigen Stunden die Entzündung eintrat. In einem auf 200° rwärmten Raume erhiste sich die Kohle rasch, erreichte nach 40 Minuten etwa 200° und entzündete sich, während der Kies erst etwa 150° warm war. Keine kohle erhist sich somit schweselties die Entzündung des Kohlenpulvers keineswegs eschleunigt.

G. Arth<sup>5</sup>) prüfte in entsprechender Weise 1. Steinkohle aus der Grube frankenholt mit 8,1 Proc. Sauerstoff; 2. aus Drocourt (Pas de Calais) mit

<sup>1)</sup> Joarn. Soc. Chem. Indust. 1890, 1112; Zeitschr. f. angewandte Chem. 891, 222. — 1) Zeitschr. d. Bereins deutsch. Ing. 1894, 1106. — 1) Bergl. Bergs ind Hittenm. Zeitung 1882, 444. — 4) Compt. rend. Soc. ind. minérale 1882, 16; Fischer's Jahresber. 1883, 1208. — 5) Bull. chim. 1894 (Juli).

3,7 Proc. Sauerstoff; 3. aus Aiseau-Prêle (Charleroi) mit 1,6 Proc. Sauer-Die Kohlen wurden bald nach der Förderung aus den Gruben in Stücke zerschlagen. Da es sich weniger um eine mittlere Probe handelte, als barum, möglichst gleichmäßiges Material zu gewinnen, so wurden alle weniger reinen Stude entfernt. Die tauglichen Stude wurden zerkleinert und burchgefiebt, auf dem Siebe blieben Stude von 3,11 mm. Die Proben teilte man in vier Theile. Der erste wurde unmittelbar untersucht, den zweiten that man in eine stehende Glasröhre, durch welche ununterbrochen ein Wasserstrahl ans der Wasserleitung (start mit Luft gesättigtes Moselwasser) von unten nach Der britte Theil wurde in einen weithalsigen Kolben gebracht und so viel Wasser hinzugefügt, daß es 5 bis 6 cm über den Kohlen stand. Det Rolben blieb mahrend der Dauer ber Bersuche offen, das Wasser wurde nicht Den vierten Theil ließ man an der Luft in einem Holzkasten, worin man die Rohle in 10 cm hohen Schichten aufstapelte. Der Kasten blieb unbedeckt und in den Wänden brachte man Deffnungen zum Abfluß des Regenwassers und zur freien Bewegung der Luft an. Auf biese Beise konnte man gleichzeitig die Wirkung des fliegenden und des stehenden Wassers, sowie die ber Atmosphäre auf eine und dieselbe Sorte Rohle vergleichen. Die Berfuche dauerten 12 Monate. Sie noch länger fortzuseten, hielt man für unnöthig, weil Steinkohle felten langer unbenutt liegen bleibt und ber Zwed ber Bersuche ber war, praktische Resultate zu erzielen. Nach Ablauf bieser Frist wurde die bei 950 getrocknete Kohle analysirt. Wie die Tabelle zeigt, war die Orpbation unter Wasser unmerkbar; ähnlich verhielt sich die S. 520 besprochene Roble.

	Ajde	Rohlen= ftoff	Waffer's ftoff	Sauer= ftoff	C Proc. in d. organischen Bestandtheilen	H Proc. in d. organischen Bestandtheilen
Rohle Rr. 1.						
Anfänglich	2,08	81,69	5,79	8,15	83,42	5,91
Nach 12 Monaten		]				
Im fließenden Wasser	1,75	82,24	5,70	7,88	83,70	5,80
3m ftehenden Baffer	1,82	82,15	5,62	7,94	83,67	5,72
Un der Luft	1,96	81,45	5,58	8,80	83,08	5,49
Rohle Rr. 2.						
Anfänglic	4,08	85,06	5,20	3,68	88,68	5,42
Rach 12 Monaten						
Im fliegenden Baffer	4,33	85,70	5,26	2,71	<b>89,5</b> 8	5, <del>49</del>
3m ftehenben Baffer	4,78	84,67	4,87	3,74	88,92	5,11
An ber Luft	5,77	82,78	5,00	4,54	87,84	5,30
Roble Rr. 3.	ł	( ]	ł			
Anfänglich	2,86	89,88	3,88	1,59	92,41	3,99
Rach 12 Monaten	<b>,</b>					
Im fliegenden Baffer	2,64	89,30	3,79	2,61	91,70	3,89
3m ftehenden Baffer	3,31	89,01	3,84	2,05	92,05	3,97
Un ber Luft	3,19	88,77	8,99	2,38	91,69	4,05

Daß thatsächlich einige Rohlen rasch Sanerstoff aufnehmen, wurde bereits von Stein (vergl. S. 501); Richters (f. S. 587); ben Berf. (S. 108) n. A. nachgewiesen (vergl. S. 520). Dem entsprechend sieht B. B. Lewes1) die Oxydation der bituminösen Bestandtheile der Kohle als Ursache der Entzündung Die Explosion in Kohlenschiffen wird durch den Methangehalt der frischgeförderten Rohle herbeigeflihrt. Daher ift die Explosionsgefahr in Kohlen= schiffen am größten während der ersten 10 Tage nach dem Einladen frischer Rohlen; die Entzündung wird dadurch veranlaßt, daß das Gasgemisch mit einer Flamme in Berührung kommt. Es sollten baher nur solche Kohlen verlaben werden, welche wenigstens einen Monat gelagert haben. Da die Gas= entwickelungen erst allmählich stattfinden, so ist es erklärlich, daß 1873 bei 26 231 Berschiffungen nach europäischen Bafen nur 10 Selbstentzündungen erfolgten, während 4485 Berladungen nach Asien, Afrika und Amerika beren nicht weniger als 60 ergaben. Ein anderer wichtiger Umstand liegt in der jetigen Bentilation bes Schiffsraumes, die eine der hauptsächlichsten Gründe ber Selbstentzündung bilbet.

Eine neue Gefahrquelle liegt in der Temperaturzunahme in der Nähe des Laderaumes durch die Anwendung von Maschinen mit dreifacher Expansion und von hochgespannten Kesseln. Diese Zunahme hat man auf den Kriegsschiffen nachgewiesen, welche Truppen nach Indien transportiren. Man kann dieselbe zu 5° annehmen und im December 1883 wurde auf dem Crocodil beginnender Kohlenbrand nachgewiesen. Daraus folgt nach Lewes, daß die zu verschiffenden Kohlen möglichst großstückig und kiessrei sein müssen, da der Kies sie leicht zerkleinert; an der Luft getrocknet, dürsen sie höchstens 3 Proc. Feuchtigkeit enthalten. Alle für weite Keisen bestimmten Kohlen müssen vor der Verfrachtung mindestens einen Monat vorher gefördert sein; sie sind ohne jede Abfallbildung zu verladen. Keinessalls darf sich Kohlenklein unter den Schiffsluken anhäusen. Lewes empsiehlt Behälter mit slüssiger Kohlensäure mit einzulagern, deren Öffnung durch leicht schmelzbare Pfropse geschlossen sind.

Die Lagerungsverluste mancher Kohlen sind beachtenswerth; Grundsmann<sup>2</sup>) fand beim einjährigen Lagern 9 bis 11 Proc. Berlust; Thompson<sup>3</sup>) gibt sogar an, daß die Hälfte der Heizkraft beim Lagern an feuchter Luft versloren geht.

Reder<sup>4</sup>) beobachtete, daß einige Kohlen keine Verluste beim Lagern erleiben. I. Kolb<sup>5</sup>) fand für französische Kohlen nur geringe Verluste beim Lagern an der Luft<sup>6</sup>).

Wie es nach der überaus verschiedenen Beschaffenheit und Zusammensetzung der Kohlen schon erwartet werden konnte, verhalten sich die Kohlen dem Einsflusse der Luft gegenüber sehr verschieden. Einige erwärmen sich rasch und

¹) Industries 1890, 386; Revue univers. 1890, 217; 1892, 107.—²) Wagner's Jahresber. 1863, 752; 1870, 770.— ³) Dingl. 178, 161.—¹) Wagner's Jahresber. 1870, 770.— ⁵) Bull. soc. chim. 1873, 180.— °) Vergl. Dingl. (1882) 245, 359.

neigen zur Selbstentzündung, andere verlieren beim Lagern mehr oder weniger stark an Brennwerth, andere wieder verändern sich an der Luft nur sehr wenig und zeigen keine Selbstentzündung. Jede Kohle, welche gelagert oder verschifft werden soll, sollte daher vorher untersucht werden, ob sie leicht Gase entwickelt oder Sauerstoff aufnimmt.

Im nächsten Abschnitt, bei Braunkohlenpreßsteinen und bei Herstellung von Koks, wird weiter auf die Lagerungsverluste von Kohlen einsgegangen werben.

## Nachträge.

## Bärmemessung.

Metallthermometer (vergl. S. 4 n. 312). 3. Submann (D. R.-P. Rr. 43719) schlug eine Aenderung der Zeigerübertragung an Metallthermometern vor; besgl. Wehtruba (D. R.-P. Nr. 39459). Rott u. Co. 1) verwenden die Ansdehnung eines 24 m langen Messingdrahtes. Ferner Metallthermometer von Kampf (D. R.-P. Nr. 42500), Fromm (D. R.-P. Rr. 50345), Admiraal (D. R.-P. Nr. 56865), Möller (D. R.-P. Nr. 56864 u. 59764). Damaze (D. R.-P. Nr. 67331) verwendet Metall in Berbindung mit einem Thoncylinder 2). Alle Metallthermometer sind unzusverlässig (vergl. S. 331).

Quecksilberthermometer u. dergl. Zur Herstellung hochgrabiger Duecksilberthermometer empsiehlt A. Mahlte<sup>3</sup>) die Berwendung flüssiger Kohlensäure, um den erforderlichen Druck von 17 dis 18 Atm. zu erzeugen. Wit Hülfe des Glases 59 III von Schott in Jena lassen sich so Duecksilbersthermometer erzeugen, welche Temperaturmessungen dis 550° ermöglichen.

Ein durch Berf. 4) von W. Niehls bezogenes Thermometer zeigt nach beigegebener Prüfungsbescheinigung der physikalisch-technischen Reichsanstalt in der Nähe von

— 1° um 0,5° zu niedrig, + 193° " 6,5° " "
309° " 6,5° " "
389° " 2,5° " "
503° " 10° " hoch.

Beigegeben ift noch ein Zettel von 2B. Riehls:

"Wenn das Thermometer beim Gebrauche nicht vollständig in das Temperaturbad eintaucht, so ist die Correction für den herausragenden Queckfilberfaden zu der Ablesung des Thermometers hinzuzurechnen.

Es ist deshalb in diesem Falle die Erhigung des Quecksilbergefäßes keinenfalls so weit zu treiben, daß die Quecksilbersäule über 520° steigt, da sonst die Erweichungssgrenze des Glases erreicht wird."

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. d. chem. Technolog. 1887, 24. — 2) Ebend. 1893, 1183. — 3) Zeitschr. f. Instrumentent. 1892, 402. — 4) Fischer's Jahresber. 1893, 1181. Fischer, Brennstosse.

Wenn das Thermometer nicht über 520° erwärmt werden darf, so hat die Theilung bis 560° doch keinen Zweck; neuere mögen besser sein.

Neuere Quecksilberthermometer aus Jenaer Borosilicatglas 59 III untersuchte A. Mahlke. Danach ergiebt sich auf die Temperatur des Lustethermometers t bezogen die scheinbare Ausdehnung des Quecksilbers  $V_t/V_o$  und der entsprechende Stand des Quecksilberthermometers  $Q_t$  bei gleichmäßiger Theilung desselben wie folgt:

t	$V_t/V_0$	Qt
. 0	1,000000	.0
100	1,016437	100
200	1,032931	200,4
<b>30</b> 0	1,049974	304,1
350	1,058853	358,1
400	1,067868	412,3
450	1,077098	469,1
500	1,08675 <b>4</b>	<b>527</b> ;8

Duecksilberthermometer für hohe Temperaturen von Murrie (D. R.=P. Nr. 32903 und 34619) sind mit hohen Quecksilberfäulen ober gepreßten Flüssigkeiten versehen, um den Siedepunkt des Quecksilbers zu erhöhen, was kaum empsehlenswerth ist.

Duecksilberthermometer von Schott u. Gen. (D. R.-P. Nr. 68140). Bei Quecksilberthermometern mit kleinem Gefäße wird die Scaleneintheilung so fein, daß sie nur schwer erkennbar wird. Zur Bermeidung dieses Uebelstandes wird nun vor das Thermometerrohr eine vergrößernd wirkende Glasslamelle angeordnet, so daß die durch diese Lamelle betrachtete Scala vergrößert erscheint.

Rice<sup>2</sup>) empfiehlt spiralförmig gebogene Quechilberbehälter für Thermometer. Um dem Thermometer eine bei weit gehender Scala geringe Längenauss dehnung zu geben, wird nach Raitow (D. R.=P. Nr. 82367) die Capillare zickzacks oder schraubenförmig gewunden. Das Quechilberthermometer von Erhard und Schonlau (D. R.=P. Nr. 55594) ist dosensörmig.

Duecksilberthermometer mit Hülfsbehälter von Pernet (D. R.-P. Nr. 39828), mit Bergleichsrohr von Raphin (D. R.-P. Nr. 65070).

Thermometer mit Schuthülse von Rigland (D. R.B. Nr. 47308) =).

Für empfindliche Thermometer empfiehlt Sac (D. R.-P. Nr. 42629) ein Amalgam von Duecksilber mit 0,1 Proc. Silber. Baly empfiehlt für Thermometer für hohe Hitzegrade Füllung mit leichtflussigen Legirungen.

Duecksilberthermometer mit verschiebbarer Scala von Weißer (D. R.-P. Nr. 44252 u. 59755)4).

Thermometer mit Barothermoftop von Salomon 3).

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. Instrumentent. 1895, 171. — 2) Fischer's Jahresber. 1886, 386. — 8) Ebend. 1890, 142. — 4) Ebend. 1891, 103. — 5) Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, 377.

Rach Steinle u. Hartung (D. R.=P. Nr. 34328) wird die Thermometerflüssigkeit in ein Metallrohr gefüllt. Später?) empsehlen dieselben einen Quecksilberbehälter aus Stahl (D. R.=P. Nr. 39578 u. 49680). — Diese Thermometer sind sehr unzuverlässig.

C. Francke (D. R.=B. Nr. 36476) verwendet einen mit Aether gefüllten Bellblechenslinder, dessen Ausdehnung auf einen Zeiger übertragen wird ").

Bei dem Thermometer mit elastischer Metallfugel von H. Zschehe und E. Eichhorn (D. R.=P. Nr. 39249) dient ein aus dünnem Stahlblech hergestellter elastischer Behälter an Stelle der gebräuchlichen Glastugel zur Aufnahme des Duccksilbers.

Beim Thermometer von Kampf (D. R.-P. Nr. 42500 u. 44735) wird der Druck der ausgebehnten Flüssigkeit auf einen Zeiger übertragen.

Berlegbares Thermometer von J. Fric (D. R. B. Nr. 72764). Der Queckfilberbehälter des Thermometers ist in einem Rohre untergebracht und hier von einem die Wärme gut leitenden Uebertragungsstoff (Queckfilber, Zinn n. dergl.) umgeben. Mit dem Rohre ist ein die Thermometerröhre umsgebendes Gehäuse berart verbunden, daß man diese Röhre frei legen und das Thermometer mit oder ohne Scala herausheben kann.

Thermometer, mit verdünnter Schwefelsäure gefüllt, haben nach W. Donle'd ben mit Altohol gefüllten gegenüber ben Bortheil, daß kein Ueberdestilliren ber Flüssigkeit in das Ende ber Capillaren stattfindet. — Lupin (D. R.-P. Nr. 66445) empsiehlt daher eine Chlorcalcinmlösung.).

Bergleichung des Luftthermometers mit Quecksilberthermos metern aus Ienaer Glas. Nach Bersuchen von H. Biebe und A. Böttscher bei der Temperatur t folgende Absweichungen (a) vom Luftthermometer:

•			
t	a	t	а
0	0	160	+0,10
20	<b> 0,0</b> 8	180	+0.06
<b>40</b>	0,11	200	-0.04
<b>60</b>	0,10	<b>22</b> 0	-0,21
80	<b> 0,05</b>	<b>24</b> 0	<b>— 0,46</b>
100	$O_0$	260	0.82
120	+0.05	280	<b> 1,30</b>
140	+0.09	<b>300</b>	<b>— 1,91</b>

Reductionen der Angaben von Quecksilberthermometern auf das Luftthermometer berichtet F. Grühmacher?).

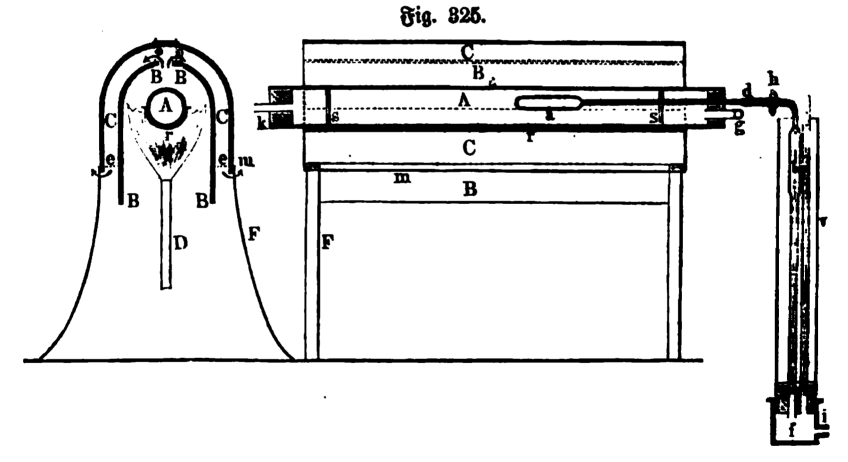
Thermometercorrectionen für den herausragenden Faden bespricht ausführlich Rimbach 8).

١

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Fischer's Jahresber. d. chem. Techn. 1886, 385. — <sup>2</sup>) Ebend. 1887, 28. — <sup>3</sup>) Ebend. 1886, 386. — <sup>4</sup>) Zeitschr. f. Instrumentent. 1893, 238. — <sup>5</sup>) Fischer's Jahresber. 1893, 1183. — <sup>6</sup>) Zeitschr. f. Instrumentent. 1890, 233. — <sup>7</sup>) Ebend. 1895, 250. — <sup>8</sup>) Ebend. 1890, 158.

Luftthermsmeter (vergl. S. 32 u. 321) für Laboratoriumszwecke von 2. Meger 1), Graffi 2), Cailletet 3), Poung 4) und Bottomlen 5), R. Ulich und Th. Ganzenmuller6). B. Meyer7) verwendet ein Platingefäß. Um die Temperatur in Porzellanröhren (zur Untersuchung des Berhaltens der Brennstoffe beim Erhiten in Wasserdampf u. dergl.) zu bestimmen, verwender Berf. 8) ein kleines Porzellangefäß (von der kgl. Porzellanmannfactur in Berlim-Charlottenburg nach meinen Angaben geliefert), welches, wie Fig. 325 zeigt, aus einem unten geschloffenen Rohrstlicke a mit angesetztem Borzellaurohr von nur 1,5 mm innerer Beite besteht. Daffelbe ift bei d burch Gummischland mit bem engen, bichvandigen Glasrohr verbunden, welches einen Dreiweghahn k trägt und in das Megrohr b ausläuft. Dasselbe ist im oberen Theile erweitert, so daß erst bei etwa 400° bie aus bem Porzellaurohre a verbrängte Lufi in den engeren Theil des (verkurzt gezeichneten) Westohres tritt. Unten ragt es etwas über ben Stopfen der Flasche f hervor, mahrend das Standrohr c mit demselben abschneidet. Ansat i ist durch einen Kantschutschlauch mit einer Flasche verbunden, welche in der Weise, wie Fig. 352 (S. 635) zeigt, aufgehängt wird. Auf den oberen Theil bes Stopfens wird bas mit Wasser zu füllende Rohr e Die Berechnung der Temperatur geschieht in der bekannten Beise.

Die zu untersuchenden Kohlen oder dergleichen werden in das Porzellanrohr A (geliefert von der kgl. Porzellanmanufactur) zwischen zwei Asbestscheiben s gefüllt, welche am Umfange etwas ausgezackt sind, damit die durch

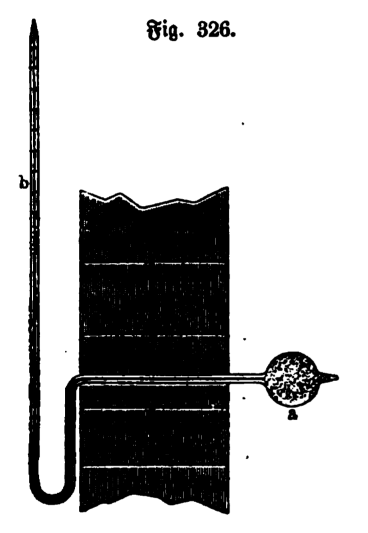


Rohr k eingeführte Luft bezw. Kohlensäure ober Wasserdampf möglichst gleich mäßig den Brennstoff treffen und die kühleren Enden des Rohres frei bleiben. Die gebildeten Gase werden burch Rohr g seitlich abgeleitet.

<sup>1)</sup> Ber. deutsch. chem. Ges. 1893, 1047. — 2) Fischer's Jahresber. 1886, 386. — 8) Compt. rend. 106, 1055 u. 1489; Fischer's Jahresber. 1888, 20. — 4) Zeitschr. s. angew. Chem. 1888, 56. — 5) Fischer's Jahresber. 1889, 67. — 9 Zeitschr. s. ages. Brauwesen 1890, 326. — 7) Zeitschr. f. physik. Chem. 1887, 145; Fischer's Jahresber. 1887, 26. — 8) Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, 591.

Das möglichst gleichmäßige Erhitzen des Rohres A vermitteln gebogene Asbestplatten B und C (Fig. 325), welche in doppetter Lage durch mit den Stirnplatten und dem Blechstreisen m verbundene Eisenblechschienen und einige Berbindungsstücke aus starkem Draht (bei e punktirt angedeutet) gehalten werden. Die durch vier Füße F getragenen, innen mit Asbest belegten Stirnplatten sind die auf die Deffnung für die Blechrinne r und das Rohr A geschlossen, so daß die von den Flammen der zwölf Brenner D gelieferten beißen Gase gezwungen werden, durch den Raum zwischen B und C wieder nach unten zu ziehen und bei m zu entweichen. Auf diese Weise wird eine ungemein gleichmäßige Erhitzung des Rohres A erzielt  $^1$ ).

Beim Luftpyrometer von Heisch und Foltard ist nach F. Hurter?) die mit verdünnter Luft gefüllte Glaskugel a (Fig. 326) mit dem Quecksilber-



manometer b verbunden. Hurter hält es für vortheilhaft, die Luft bis auf 90 bis 110 mm Druck auszupumpen, und so eine passende Länge der Drucköhre zu erhalten. Damit das Gasvolum in der Glaskugel a immer gleich bleibt, kann die Drucköhre auch geneigt werden, so daß der Queckssilberbruck dem Producte der Länge der Queckssilberfäule und dem Sinus des Neisgungswinkels entspricht; die Länge der senkrechten Quecksilbersäule wird durch einen verschiebbaren Maßstab angegeben. Die Theilung geschieht entsprechend der Formel

Pt: Po = (275 + t): 275,

wenn Pt gleich ist dem der Temperatur t entsprechenden Drucke, Po dem Drucke bei 0° und 1:275 der Ausdehnungscoöfficient der Luft im Glase ist. Ein solches Thermo-

meter mit 30 bis 40 com großer Kugel, 2 mm weiter Manometerröhre und 100 mm Bacuum war nach Hurter's Bersuchen bis auf 2 Proc. genau. Zum Messen von Temperaturen über 500° ist dasselbe wohl nicht verwendbar und ist hier nach Hurter das Calorimeter von F. Fischer (S. 620) vorzuziehen.

Das Enftthermometer von D. Knöfler (D. R.=P. Nr. 40081 u. 43603), besteht aus einem mit luftbicht eingeschliffenem Hahn versehenen Gefäße aus Metall oder Porzellan, welches der zu messenden Temperatur ausgesetzt wird. Die aus Blei oder Zinn hergestellte Rohrleitung führt zu dem im Beobachtungsraume aufgestellten Druckmesser und endet wieder in der Nähe des Behälters in einem luftdicht schließenden Hahne. Als Druckmesser dient ein Plattenmanometer 3).

<sup>1)</sup> Bergl. Fischer's Jahresber. 1884, 1317. — 2) Journ. Soc. Chem. Industr. 1886, 634. — 3) Fischer's Jahresber. 1888, 21.

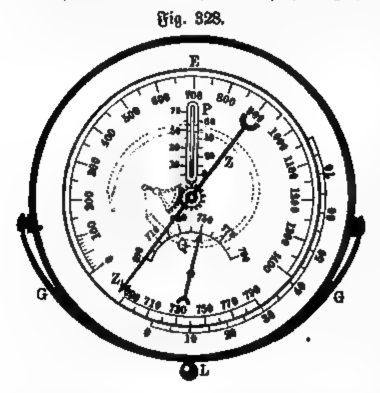
Das Luftpyrometer von Wiborg (D. R. B. Rr. 43958) ift wenig

einfach 1); daffelbe ift neuerdinge 3) verbeffert (Fig. 327).

Die außere Umtleibung bes Instrumentes bildet eine runde Metalldose mit startem Boben a, auf welchem bas aus der Rugel V nud dem Haarrohr-



chen er zusammengesetzte Pyrometerrohr festgeschraubt ift. Innerhalb ber Doie und nabe bem Boben a ift ein linfenformiges, aus Metall gefertigtes Gefäß V'



von folder Form und Clofticitat befestigt, bag es fic aufammenpreffen gidn**ä**ffllog lagt und barauf feine berberige Form wieder annimmt. Auf ber biefem Befage ent: gegengefetten Geite ift eine Metallplatte b mit cylindriichem Zapfen d befestigt. welcher ebenfalls mit einem Baarrobren verfeben ift. De ferner nun auch bas linfesförmige Befag auf beiden Seiten bem erwähnten Daurröhrchen entfprechenbe Definungen befist, fo fteben bit Luftvolumina V nub V' mit

ber äußeren Luft in Berbinbung. An ber Bobenplatte a ift ein Eisenbügel f festgeschraubt, ber als Stilte einer Welle o bient, mit beren Sulfe bas Geföß F' zusammengepreßt wirb. Bu biesem Zwede ist bie Welle mit einem kurzen

<sup>1)</sup> Fijcher's Jahresber. 1888, 28; 1889, 68. — 2) Jernkont. Ann. 1891, Stahleisen 1891, 915.

Hebelarm k versehen, welcher auf einen kleinen Stab s wirkt, der bei Drehung der Welle niedergeht, die Deffnung des Haarröhrchens verschließt und den Zapfen d mit der Platte d niederdrückt, wobei das linsenförmige Gefäß V' so zusammengepreßt werden kann, daß alle vorher in demselben besindliche Luft in die Angel des Phrometerrohres V eintritt.

Bevor der hierbei entstehende Druck gemessen wird, wird das Haarröhrchen des Zapfens burch ein feines Bleirohr m mit einer Manometerfeber verbunden, die in gewöhnlicher Weise mittelst Zahnübersetzung (diese Anordnung ist mit punktirten Linien in Fig. 328 angebeutet) auf den Zeiger Z die Bewegung überträgt, welche ber vermehrte Druck bei ber Feber veranlaßt. rohr m muß natürlich gebogen und lang genug sein, damit sein inneres Ende dem Zapfen d zu folgen vermag, sobald bas Gefäß V' zusammengepreßt wird. Um die Welle drehen zu können, ist dieselbe in Lager eingelegt, welche in den Bänden ber Metallbose angebracht sind, und beibe Zapfen der Welle werben mittelst eines gabelförmigen Hebelarmes G mit einander verbunden, der mit einem kleinen Handgriffe L versehen ist. Wird keine Temperaturmeffung vorgenommen, so stehen die Luftvolumina V und V' mit der äußeren Luft in Berbindung und der Stab s schließt die Haarröhrchenöffnung nicht, deshalb ist auch eine am Bügel f befestigte und auf die Welle c gewickelte Spiralfeber vorhanden, welche den Hebelarm G in der durch Fig. 327 gezeigten Lage festhält. Diese Spiralfeber ist indeffen in der Figur nicht angegeben.

Da das Gefäß V' nach Belieben zusammengedrückt werden kann und somit ein größeres ober kleineres Luftvolumen enthält, ist damit ein ganz einfaches Wittel gegeben, eine Correction für den Barometerdruck und für die innere Temperatur zu bewerkstelligen. Es erhellt dies leicht aus der auch für diese Construction des Pyrometers gültigen Formel:

$$h = \frac{\frac{HV'}{1+at}}{\frac{1}{1+aT}},$$

weil aus berselben ersichtlich, daß, wenn beim Aufreißen der Temperaturscala des Phrometers t=0 ist, d. h. nach der Formel:

$$h = \frac{HV'}{V},$$

$$\frac{1 + aT}{1 + aT}$$

und alsbann die äußere Temperatur sich auf  $t^0$  verändert, man nur das Luftvolumen, welches eingepreßt werden foll, auf V' (1 + at) zu vergrößern hat,
um denselben Werth zu erhalten, als wäre  $t = 0^{\circ}$ .

Der Barometerbruck H wirkt bagegen in entgegengesetzter Richtung, so daß, je größer berselbe, um so kleiner V' aussäult, wenn der Werth von h unverändert bleiben soll. Die Temperatur und der Barometerbruck H stehen dabei in einem gewissen Verhältniß zu einander, und es ist leicht berechnet, daß, wenn der Barometerbruck um  $78\,\mathrm{mm}$  größer wurde, um den Werth von h unverändert zu erhalten, das Bolumen V' um so viel verkleinert werden umß, als wäre die Temperatur t um  $30^{\circ}$  gesunken. Demnach ist dieselbe Scala

für jede beliebige Ankentemperatur und jedweden Barometerbruck verwendbar, vorausgesett, das einzupressende Luftvolumen  $oldsymbol{V}'$  wird in einem, den augenstblicklichen Berhältnissen entsprechenben Maße verändert. Um dieses Correctionsverfahren für das Instrument praktisch zu gestalten, wird der Zapfen d mit einem beweglichen Ringe g umgeben, deffen außere Enbfläche eben ift und von dem elastischen Gefäße V' gegen den Bügelporsprung f angepreßt gehalten wird, während sein anderes Ende die Form eines Schraubengewindes hat und in ein entsprechendes Gewinde im Juneren des Zapfens nahe der Platte b eingreift. Wird der Ring g gedreht, so wird die Metallplatte b gehoben oder gesenkt und baburch wird eine Bolumenveranderung beim Gefäße V' hervorgebracht. Dieses Drehen wird mittelft bes brehbaren Deckels der Metallbose bewirkt, welcher aus einem größeren Metallringe g besteht, in welchen die Glasscheibe N eingesetzt ist. Vom Deckel geht ein Metallstab n aus, welcher gabelförmig einen anderen vom Ringe g ausgehenden Stab o umfaßt, mit bessen Beihülfe die Bewegung von dem einen Ringe auf den anderen Ubertragen wird.

Auf einer am Bügel befestigten Zeigertafel D ist sowohl die Temperaturfcala des Pyrometers als auch eine andere kleinere Scala aufgeriffen, die zur Correction des Barometerbruckes angewendet wird; lettere Scala, welche verschiedenen Barometerbruck enthält, ist abwärts entlang der Kante der Tafel nahe dem Ringe E gradirt. Die Tafel ist weiter noch mit einem Thermometer P versehen, das die Temperatur t des Luftvolumens V' angibt, welches eingepreßt werben soll, und angerbem mit einem Kleinen Aneroibbarometer Q. Auf dem beweglichen Ringe E ist ferner eine Temperaturscala angebracht, mit beren Hulfe die Correction der Temperatur t ausgeführt wird. Zu diesem Zwede mnß die Scala so gradirt sein, daß, wenn ber Ring E um so viel gebreht wird, als dem Abstande von 0° bis to auf der Scala entspricht, durch bas Bolumen bes linsenförmigen Gefäßes V' auf V' (1 + at) vergrößert Die Barometerscala der Zeigertafel muß mit ihrer Eintheilung gleichzeitig so im Berhältniß zur Temperaturscala des Ringes angepaßt sein, daß ein Unterschied im Barometerbruck von 78 mm bei ihr ebenso viel Raum einnimmt, als 30° auf der letzteren. Ift das Instrument in Ruckficht auf diese Scalen richtig gestellt, so ist bei einer Beobachtung nur nöthig, den Ring Eso zu drehen, daß vom Thermometer P und vom Barometer Q angegebene Temperatur und Barometerbruck auf den bezüglichen Scalen gerade unter einander zu stehen kommen; bamit ist eine vollständige Correction erreicht, und bie richtige Temperatur T kann birect vom Instrumente und ohne jede weitere Berechnung abgelesen werben. Der Zeiger Z, welcher seine Bewegung burch vergrößerten Druck auf die Manometerfeder empfängt, gibt die Temperatur T auf der Scala der Zeigertafel an. Wenn eine Beobachtung nicht stattfindet, steht der Zeiger natürlich auf dem Rullpunkte ber Scala, weil stets ein gewisser Ueberdruck erforderlich ist, um das Luftvolumen V' in V hineinzupressen, auch wenn beibe nur eine Temperatur von 00 besitzen; ber Zeiger muß also babei jederzeit um etwas fteigen.

Soll eine Temperatur mit dem Instrumente gemessen werden, so wird

zuerst, der Ring E in die richtige Lage eingedreht, man erfaßt alsbann mit bem Zeigefinger ben Anopf L, stiltt ben Daumen gegen die Glasscheibe und zieht den Knopf L gerade und fest so lange gegen sich, als dies möglich und bis der Zeiger Z stehen bleibt. Bei diesem Anziehen des Knopfes wird der Stab s niedergebrität, schließt bie Deffnung bes Haarrohrchens und prest ferner ben Zapfen d mit der Metallscheibe b nieber, welche bei gentigendem Drucke das Gefäß V' gänzlich zusammendrildt, wobei beffen Luftinhalt in die Rugel V des Pyrometerrohres eintritt. Je nachdem biese erhist ist, wird bazu ein stärkerer ober geringerer Druck erforberlich, welchen bas Bleirohr m auf die Manometerfeder überträgt. Diese verändert hierbei ihre Lage und überführt die Bewegung auf den Zeiger Z, der nun in die Höhe geht und bei der Gradzahl der Scala stehen bleibt, welche ber Temperatur des Pyrometerrohres entspricht. Nachdem man die Temperatur abgelesen, gibt man den Knopf L wieder frei, der nun, in Folge ber Elasticität des Gefäßes V' und bewegt burch die auf die Welle c aufgewickelte Spiralfeber, zuruckfpringt, wobei bas Haarrohrchen wieber geöffnet wird und ber Zeiger in seine urspritngliche Lage niebergeht. Die Meffung ift innerhalb weniger Augenblicke ausgeführt und kann von Jedermann vorgenommen werden. Der gabelförmige Hebelarm G, an welchem der Knopf Lfestgemacht ift, besteht aus einer Metallfeber, welche burch mäßiges Burudbiegen von den Wellenzapfen gelöft und fortgenommen werden kann, sobald man die Benutung bes Instrumentes seitens Unberufener unmöglich zu machen wünscht. Um die Zerbrechlichkeit des Porzellanrohres des Instrumentes zu mindern und um zu gestatten, daß dasselbe unmittelbar in hohe Temperatur gebracht wird, ohne zu springen, wird basselbe mit Asbestdraht umwunden und in ein Rohr von Gisenblech verpact, welches ebenfalls eine schwache Umbullung aus Chamotte, Quarz und ungebranntem Thon erhält.

Das Luftthermometer von Callenbar (D. R.= P. Nr. 62796) ist mit Ansgleichbehälter versehen 1).

Gasthermometer, mit Stickstoff, Wasserstoff ober Kohlensäure gefüllt, weichen nach P. Chappuis?) nicht allein vom Duecksilberthermometer, sondern auch unter einander etwas ab.

Temperaturmessungen durch den erhöhten Reibungswidersstand ber erwärmten Luft wurden von Frew (S. 323) gemacht. — Nach E. A. Uehling und A. Steinbart (D. R. B. Rr. 80079) wird ein Fluisdum vermittelst Druck oder Saugung zuerst durch einen Raum von constanter Temperatur und dann durch eine enge Deffnung, hierauf in einen Raum, dessen Temperatur gemessen werden soll, und schließlich wiederum durch eine enge Deffnung getrieben. Die zwischen den beiden Deffnungen auftretende Spannungsänderung, welche von dem Temperaturwechsel abhängt, wird als Maß für die zu bestimmende Temperatur benutzt.

Nach C. Barus?) erhöht sich die Reibung der Gase mit steigender

<sup>1)</sup> Kischer's Jahresber. 1892, 583. — 2) Arch. sc. phys. nat. 20, Nr. 9 (1869). — 3) Fischer's Jahresber. 1890, 147.

Temperatur, und zwar porportional der  $\sqrt[3]{T^2}$ . Läßt man also durch ein enges Rohr unter constantem Druck Lust hindurchstreichen, so werden gleiche Mengen bei niederer Temperatur in kürzerer, bei höherer Temperatur in längerer Zeit hindurchstreten. Aus der beobachteten Zeit, welche nöthig ist, damit z. B. 50 ccm austreten, läßt sich die Temperatur berechnen. Wegen der Einwirkung der Wärme auf das Rohr kommt im Endresultate nicht die 2/3-Potenz, sondern  $T^3/_5$  in Rechnung. Der Apparat besteht hauptsächlich aus einem capillaren Platinrohre von 0,3 mm innerem Durchmesser, welches zu einer schraubenssörmigen Spirale ausgewunden ist und wenig Platz einnimmt. Die zu beobachtenden Zeiten sind, wie aus der Formel ersichtlich, in hohem Raße von der Temperatur abhängig. So treten 50 ccm aus bei  $7^\circ$  in 165 Secunden, bei  $460^\circ$  in 750 und bei  $1200^\circ$  in 2370 Secunden.

Temperaturferumelder wurden mehrere vorgeschlagen. Die Borrichtung von A. Hildebrand (D. R.-P. Nr. 76951) besteht aus zwei Apparaten, welche durch eine aus drei Drähten bestehende Leitung verbunden sind. Der erstere derselben überträgt vermittelst der Leitung die Temperaturaugaben eines Metallthermometers auf den zweiten Apparat, von welchem sie sichtbar gemacht werden.

Nach Reuland (D. R.= P. Nr. 35450) wird die Längenveränderung zweier Metallstangen elektrisch übertragen. Nach Rennert u. Zetzsche (D. R.=P. Nr. 78080) sind die Gegencontacte, mit welchen das frei schwingende Ende des Zeigers des Metallthermometers in Berührung tritt, beweglich ans geordnet und zu Elektromagnetankern ausgebildet.

Roch (D. R.= P. Nr. 56104) überträgt die Ausdehnung eines Rupfer- stabes auf Papier.

Temperaturfernmelder von H. Hartl (D. R.-P. Nr. 67156) ist wesentlich ein U-Rohr, dessen einer Schenkel mit Aether, der andere mit Alkohol gefüllt ist, deren Bewegung elektrisch übertragen wird.

Stuhl 1) verwendet Duecksilberthermometer mit eingeschmolzenen Platins drähten und elektrischer Uebertragung; desgl. Prößdorf u. Koch (D. R. P. Nr. 37921).

Beim Thermometer von C. F. W. Döring in Leipzig (D. R.-P. Dir. 37476) wird bei Ueberschreitung der beabsichtigten Temperaturgrenzen mit Hilfe des elektrischen Stromes durch einen Farbstift auf einem Papierstreifen ein Strich gemacht, aus dessen Länge die Dauer der Unregelmäßigkeit ersehen werden kann<sup>2</sup>).

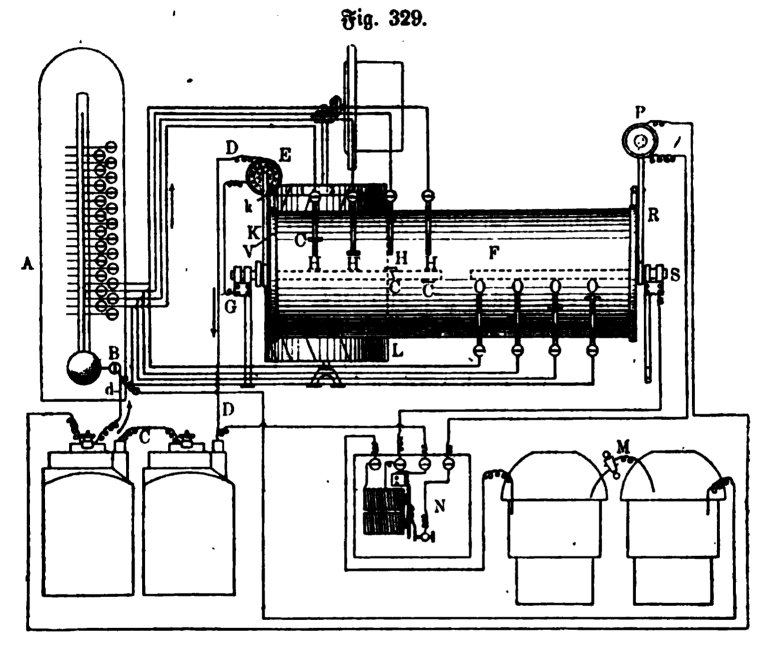
Entsprechende Vorrichtungen beschreiben Prößborf u. Koch in Leipzig (D. R.-P. Nr. 37921), C. Ruhsus n. H. Dankers in Dortmund (D. R.-P. Nr. 38989) u. C. G. Hoffmann in Leipzig (D. R.-P. Nr. 39259).

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1889, 67. — 2) Zeitschr. f. chem. Industr. 1887, 67. — 8) Fischer's Jahresber. 1887, 29.

Hartl (D. R.-P. Nr. 59682) verwendet ein Dampfspannungsthermometer zur Fernmelbung 1).

Luftthermometer mit Fernmelbung von Schwackhöfer (D. R. P. Rr. 50884)2) und A. Keitel (D. R.-P. Nr. 76934).

Registriren von Wärmegraden. Um nach H. Hallensleben, Fig. 329 (D. R.-P. Nr. 78911), die Angaben eines Quecksilberthermometers an einem mehr ober weniger von demselben entferpten Orte registriren zu können, sind bei den einzelnen Graden Drähte in dasselbe eingeführt, welche mit Contactsjedern H verbunden sind. Letztere schleifen auf einer Trommel F aus nichtsleitendem Material, in welcher mit der leitenden Achse in Berbindung stehende



Contactstücke C angeordnet sind. Sobald nun die Temperatur steigt (z. B.  $11^{\circ}$  erreicht), geht der Strom von der Batterie C durch den in die Kugel B des Thermometers eingeführten Draht d, die Quecksilbersäule und den zusgehörigen Contacten H und C zu der Achse der Trommel, von dieser durch den Schleiscontact G zu dem Elektromagneten E, von dem er durch Draht D zu der Batterie C zurückgeht. Der durch den Strom erregte Magnet E zieht den Ankerhebel K an, dessen Schaltklinke k in ein auf der Trommel besestigtes Zahnrad r eingreift. Bei der so bewirkten Drehung der Trommel F wird der Strom unterbrochen und der zu dem nächst höheren Temperaturgrade gehörige Schleiscontact H tritt mit dem zugehörigen Contactstücke C der Troms

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1891, 104. — 2) Ebend. 1890, 146.

mel in Berlihrung, so daß sich bei einem weiteren Steigen der Temperatur um 1° der beschriebene Vorgang wiederholen kann. Die Bewegung der Constacttrommel F wird auf ein Zeigerwerk übertragen und auf einer durch ein Uhrwerk in Drehung versetzten Trommel L registrirt.

Um die Borrichtung auch bei sinkenber Temperatur in Thätigkeit ju feten, ist mit den Klemmen der einzelnen Wärmegrade, sowie der Klemme B eine Ruhestrombatterie M verbunden, welche, so lange der Strom geschlossen ift, den Anter bes Relais N festhält. Der Strom ber Batterie M wirb zu diesem Relais durch den anderen Zapfen S, der Trommel F und durch gleichfalls auf der Trommel F schleifende Febern O, sowie denjenigen Grad zur Klemme B geführt, beffen Feber O mit dem in der Trommel eingelassenen Metallftud in Contact steht. Sobald nun bei sinkender Wärme die Quecksilberfäule unterhalb bieses Wärmegrades gelangt, ift ber Ruhestrom unterbrochen, bas Relais N läßt den Anter los, und dieser schließt nun eine von der Batterie Czum Elettromagneten P führende Leitung, in Folge dessen ein an dieser Seite der Trommel in entgegengesetzter Richtung, wie der zuerst beschriebene, arbeitender Schalt= hebel R angezogen wird und die Trommel zurucktreht, wodurch sowohl die Wärmeabnahme registrirt, als auch die entsprechende, für die gleichen Functionen erforderlichen Stellungen der Metallftude unter die Schleiffedern H und O herbeigeführt wirb.

Aenderung des Aggregatzustandes. H. Gebhardt (D. R.=P. Nr. 50888) setzt eine Schmelzmasse in einem Tiegel der zu messenden Temsperatur aus; auf der Masse ruht ein nach außen führender Thonstab, dessen Sinken den fraglichen Hitzegrad anzeigen soll (vgl. S. 43).

Die Seger'schen Normalkegel (S. 325) sinden Anwendung besonders in der Thonindustrie, bei Gasretorten u. s. w. 1). Cramer und Hecht 2) haben durch Einführung von Borsäure auch solche für mittlere und niedere Temperaturen dazugesügt. Danach ergiebt sich folgende Reihe; die beisgesügten Temperaturen sind theils von Hecht 3) mit dem Le Chatelier'schen elektrischen Phrometer bestimmt, theils danach geschätzt:

Regels Nummer	Chemische Zusammensetzung	Geschätzte Temperatur
022	$ \begin{array}{c} 0.5 \text{ Na}_2 \text{ O} \\ 0.5 \text{ Pb O} \end{array} $ $ - $ $ \left\{ \begin{array}{ccc} 2 & \text{Si O}_2 \\ 1 & \text{B}_2 \text{ O}_3 \end{array} \right. $	590
021	$ \begin{array}{c} 0.5 \ \text{Na}_2 \text{O} \\ 0.5 \ \text{PbO} \end{array} \right\}  0.1 \ \text{Al}_2 \text{Os}  \left\{ \begin{array}{c} 2.2 \ \text{Si} \ \text{O}_2 \\ 1 \ \text{B}_2 \text{O}_3 \end{array} \right. $	620
020	$ \begin{array}{c} 0.5 \text{ Na}_2 \text{ O} \\ 0.5 \text{ Pb O} \end{array} \right\}  0.2 \text{ Al}_2 \text{ O}_8  \left\{ \begin{array}{c} 2.4 \text{ Si O}_2 \\ 1 \text{ B}_2 \text{ O}_3 \end{array} \right. $	650
019	$ \begin{array}{c} 0.5 \text{ Na}_2 \text{ O} \\ 0.5 \text{ Pb O} \end{array} \right\}  0.3 \text{ Al}_2 \text{ O}_3  \left\{ \begin{array}{c} 2.6 \text{ Si O}_2 \\ 1 \text{ B}_2 \text{ O}_3 \end{array} \right. $	680

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1887, 30. — 2) Ebend. 1892 640; 1895, 747. — 3) Thonindustr.-Zig. 1896, Nr. 18.

Regel: Rummer	Chen	Geschätzte Temperatur	
018	0,5 Na <sub>2</sub> O 0,5 PbO	$0,4 \text{ Al}_2 O_8 $ $\left\{ \begin{array}{l} 2,8 \text{ Si } O_2 \\ 1 \text{ B}_2 O_3 \end{array} \right.$	710
017	0,5 Na <sub>2</sub> O 0,5 PbO	$0.5 \text{ Al}_2 O_8  \left\{ egin{array}{ll} 3 & \operatorname{Si} O_2 \\ 1 & \operatorname{B}_2 O_3 \end{array} \right$	740
016	0,5 Na <sub>2</sub> O 0,5 PbO	$0.55 \text{ Al}_{2 \text{ O}_{8}} $ $\left\{ \begin{array}{l} 3.1 \text{ Si O}_{2} \\ 1 \text{ B}_{2} \text{ O}_{8} \end{array} \right.$	770
015	0,5 Na <sub>2</sub> O 0,5 Ob O	$0,6 \text{ Al}_2 O_3  \left\{ \begin{array}{ll} 3,2 & \text{Si } O_2 \\ 1 & B_2 O_3 \end{array} \right.$	800
014	0,5 Na <sub>2</sub> O 0,5 Pb O	$0,65 \text{ Al}_2 O_8  \left\{ \begin{array}{l} 3,3 \text{ Si } O_2 \\ 1 \text{ B}_2 O_3 \end{array} \right.$	880
013	$\begin{array}{c} 0.5 \ \mathbf{Na_2 O} \\ 0.5 \ \mathbf{Pb O} \end{array} \right\}$	$0,7 \text{ Al}_2 O_3  \left\{ \begin{array}{ll} 3,4 & \text{Si } O_2 \\ 1 & \text{B}_2 O_3 \end{array} \right.$	860
012	0,5 Na <sub>2</sub> O } 0,5 PbO }	$0,75 \text{ Al}_{2} \text{ O}_{3}  \left\{ \begin{array}{l} 3,5 \text{ Si O}_{2} \\ 1 \text{ B}_{2} \text{ O}_{3} \end{array} \right.$	890
011	0,5 Na <sub>9</sub> O 0,5 PbO	$0.8 \text{ Al}_2 O_3 = \left\{ \begin{array}{l} 3.6 \text{ Si } O_2 \\ 1 \text{ B}_2 O_3 \end{array} \right.$	920
010	0,3 K <sub>2</sub> O 0,7 CaO	$\begin{array}{ccc} 0,2 & \mathrm{Fe_2O_3} & \left\{ \begin{array}{cc} 3,50 & \mathrm{SiO_2} \\ 0,3 & \mathrm{Al_2O_3} \end{array} \right. & \left\{ \begin{array}{ccc} 3,50 & \mathrm{SiO_2} \\ 0,50 & \mathrm{B_2O_3} \end{array} \right. \end{array}$	950
09	0,3 K <sub>2</sub> O 0,7 Ca O	$\begin{array}{ccc} 0.2 & \text{Fe}_2\text{O}_3 & \left\{ \begin{array}{cc} 3.55 & \text{Si} \text{O}_2 \\ 0.3 & \text{Al}_2\text{O}_3 \end{array} \right. & \left\{ \begin{array}{ccc} 3.55 & \text{Si} \text{O}_2 \\ 0.45 & \text{B}_2\text{O}_3 \end{array} \right. \end{array}$	970
08	$ \begin{array}{c} 0.3  \mathbf{K_2  O} \\ 0.7  \mathbf{Ca  O} \end{array} \right\} $	$\begin{array}{ccc} 0.2 & \text{Fe}_2  \text{O}_3 \\ 0.3 & \text{Al}_2  \text{O}_3 \end{array} & \left\{ \begin{array}{c} 8,60 & \text{Si O}_2 \\ 0,40 & \text{B}_2  \text{O}_3 \end{array} \right.$	990
07	0,3 K <sub>2</sub> O 0,7 Ca O	$\begin{array}{ccc} 0.2 & \text{Fe}_2  \text{O}_8 \\ 0.3 & \text{Al}_2  \text{O}_8 \end{array}  \left\{ \begin{array}{c} 3.65 & \text{Si O}_2 \\ 0.35 & \text{B}_2  \text{O}_8 \end{array} \right.$	1010
06	0,3 K <sub>2</sub> O 0,7 Ca O	$\begin{array}{ccc} 0.2 & \text{Fe}_2\text{O}_8 \\ 0.3 & \text{Al}_2\text{O}_3 \end{array}  \left\{ \begin{array}{c} 3,70 & \text{Si O}_2 \\ 0,30 & \text{B}_2\text{O}_8 \end{array} \right.$	1030
05	0,3 K <sub>2</sub> O 0,7 Ca O	$ \begin{array}{ccc} 0,2 & \text{Fe}_2\text{O}_3 & & & & & & & & & \\ 0,3 & \text{Al}_2\text{O}_3 & & & & & & & & \\ 0,25 & \text{B}_2\text{O}_3 & & & & & & \\ \end{array} $	1060
<b>04</b>	0,3 K <sub>2</sub> O 0,7 Ca O	$\begin{array}{ccc} 0,2 & \text{Fe}_2  \text{O}_3 \\ 0,3 & \text{Al}_2  \text{O}_3 \end{array}  \left\{ \begin{array}{c} 3,80 & \text{Si O}_2 \\ 0,20 & \text{B}_2  \text{O}_3 \end{array} \right.$	1070
<b>03</b>	0,3 K <sub>2</sub> O 0,7 CaO	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1090
02	0,3 K <sub>2</sub> O 0,7 CaO	$\begin{array}{ccc} 0.2 & \text{Fe}_{9} O_{8} & \left\{ \begin{array}{c} 3.90 & \text{Si } O_{9} \\ 0.3 & \text{Al}_{2} O_{8} \end{array} \right. & \left\{ \begin{array}{c} 0.10 & \text{B}_{9} O_{8} \end{array} \right. \end{array}$	1110
01	0,3 K <sub>2</sub> O 0,7 Ca O	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1130
1	0,3 K <sub>2</sub> O 0,7 Ca O	$\left. egin{array}{c} 0,2 & \mathbf{Fe_2} \mathbf{O_3} \\ 0,3 & \mathbf{Al_2} \mathbf{O_8} \end{array}  ight. \left. 4 \ \mathbf{Si}  \mathbf{O_2} \end{array}  ight.$	1150
2	0,3 K <sub>2</sub> 0 .0,7 Ca 0	$\left. \begin{array}{c} 0.1 & \text{Fe}_2\text{O}_3 \\ 0.4 & \text{Al}_2\text{O}_3 \end{array} \right\} \ 4 \ \text{Si} \ \text{O}_2$	1170
3	0,3 K <sub>2</sub> O 0,7 Ca O	$ \begin{array}{c} 0.05 \;\; \mathrm{Fe_2O_3} \\ 0.45 \;\; \mathrm{Al_2O_3} \end{array} \right\} \; 4 \;\; \mathrm{Si} \; \mathrm{O_2} $	1190
4	0,3 K <sub>2</sub> () 0,7 Ca()	0,5 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 4Si O <sub>2</sub>	1210
5	0,3 K <sub>2</sub> O 0,7 Ca O	0,5 Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub> 5 Si O <sub>2</sub>	1230

Regels Rummer	Chemische Zusammensetzung	Geschätzte Temperatur
6	$ \begin{array}{c} 0.3 \ \text{K}_2 \ 0 \\ 0.7 \ \text{Ca} \ 0 \end{array} \right\}  0.6 \ \text{Al}_2 \ 0_3 \ 6 \ \text{Si} \ 0_2 $	1250
7	$ \begin{array}{c} 0.3         $	1270
8	$ \begin{array}{c} 0.3  K_2 O \\ 0.7  Ca O \end{array} $ $ \begin{array}{c} 0.8  Al_2 O_8  8  Si O_2 $	1290
9	$ \begin{array}{c} 0.3  \text{K}_2 \text{ O} \\ 0.7  \text{Ca O} \end{array} $ $ \begin{array}{c} 0.9  \text{Al}_2 \text{ O}_3  9  \text{Si O}_2 $	1310
10	$ \begin{array}{c} 0.3 & K_2 O \\ 0.7 & Ca O \end{array} \right\}  1.0  Al_2 O_8  10 \text{ Si } O_2 $	1390
11	$ \begin{array}{c} 0.3 \text{ K}_2\text{O} \\ 0.7 \text{ Ca O} \end{array} \right\}  1.2 \text{ Al}_2\text{ O}_3  12 \text{ Si O}_3 $	1350
12	$ \begin{array}{c} 0.3 \ \text{K}_2 \text{O} \\ 0.7 \ \text{CaO} \end{array} \right\}  1.4 \ \text{Al}_2 \text{O}_8 \ 14 \ \text{Si O}_2 $	1370
13	$ \begin{array}{c} 0.3 \text{ K}_2\text{ O} \\ 0.7 \text{ Ca O} \end{array} $ 1,6 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 16 Si O <sub>2</sub>	1390
14	$ \begin{array}{c} 0.3 & K_2 O \\ 0.7 & Ca O \end{array} $ 1.8 Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub> 18 Si O <sub>2</sub>	1410
15	$ \begin{array}{c} 0.3 & K_2 O \\ 0.7 & Ca O \end{array} $ 2,1 Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub> 21 Si O <sub>2</sub>	1430
16	$ \begin{array}{ccc} 0.3 & K_2 & O \\ 0.7 & Ca & O \end{array} $ 2,4 Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub> 24 Si O <sub>2</sub>	1450
17	$ \begin{array}{c} 0,3 & K_2 & O \\ 0,7 & Ca & O \end{array} $ 2,7 $Al_2 O_8 = 27 Si O_2$	1470
18	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1490
19	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1510
20	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1530
21	$ \begin{array}{c} 0.3 \text{ K}_2 \text{ O} \\ 0.7 \text{ Ca O} \end{array} $ 4.4 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 44 Si O <sub>2</sub>	1550
22	$ \begin{array}{c} 0,3 & K_2 & O \\ 0,7 & Ca & O \end{array} $ 4,9 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 49 Si O <sub>2</sub>	1570
28	$ \begin{array}{c} 0.3 \text{ K}_2 \text{ O} \\ 0.7 \text{ Ca O} \end{array} $ 5.4 Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 54 Si O <sub>2</sub> ,	1590
24	$ \begin{array}{c} 0.3 \text{ K}_2 \text{ O} \\ 0.7 \text{ Cu O} \end{array} $ $ \begin{array}{c} 6.0 \text{ Al}_2 \text{ O}_3 \text{ 60 Si O}_2 $	1610
25	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1630
26	$ \begin{array}{c} 0.3 \text{ K}_2 \text{ O} \\ 0.7 \text{ Ca O} \end{array} \right\}  7.2 \text{ Al}_2 \text{ O}_3  72 \text{ Si O}_2 $	1650
27	$ \begin{array}{c} 0.3 \text{ K}_{2} \text{ O} \\ 0.7 \text{ Ca O} \end{array} $ 20 Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub> 200 Si O <sub>2</sub>	1670
28	Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub> 10 Si O <sub>2</sub>	1690

Regels Rummer	Chemische Zusammensetzung	Gejhätte Temperatur		
29	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 8 Si O <sub>2</sub>	1710		
30	$Al_2O_8$ 6 Si $O_2$	1730		
81	$Al_2O_8$ 5 Si $O_2$	1750		
32	$Al_2O_8$ 4 $SiO_2$	1770		
33	$Al_2 O_3 3 Si O_2$	1790		
34	Al <sub>2</sub> O <sub>8</sub> 2,5 Si O <sub>2</sub>	1810		
35	$Al_2O_3$ 2 Si $O_2$	1830		
<b>3</b> 6	$Al_2O_8 2 SiO_2$	1850		

Zum Nieberschmelzen von Regel 26 sind die höchsten, bislang in größeren technischen Ofenanlagen nur vereinzelt erreichbaren Temperaturen erforderlich; zu gleicher Zeit entspricht dieser Regel dem Schmelzpunkte derjenigen Thone, welche in der Thonwaarenindustrie als die niedrigst schmelzenden, seuersesten Waterialien angesehen werden. Zur Bestimmung der Feuersesten von Thonen und zugehörigen Materialien im Deville'schen Gebläseosen sind daher vom Laboratorium für Thonindustrie in Berlin an Regel 26, unter Herabminderung der Flußmittel und schließlich unter gänzlichem Fortlassen derselben, die in ihrem Schmelzpunkte die zur Platinschmelzhise hinaufreichenden Mischungen 27 bis 36 angeschlossen worden.

Schmelzpunkte ber Metalle bestimmten Hollborn und Bien 1):

```
9860, im Mittel
        zwischen 954 und
Silber
Gold
                                             1069
                 1045
                           1093
                 1054
                                             1076
Rupfer
                           1097
Ricel
                 1476
                           1517
                                             1496
Palladium.
                 1500
                           1643
                                             1572
Platin
                 1757
                       " . 1855
                                             1806
```

Bestimmung von Schmelzpunkten bei Glühhitze von B. Meyer, B. Ribble und Th. Lamb?); die Temperatur wurde mit einem aus Platin hergestellten Luftthermometer bestimmt. Es wurde eine kleine Probe in einer ziemlich engen Platinröhre (von etwa 5 mm lichter Weite), deren Wandstärke der des Luftthermometers annähernd gleich war, unmittelbar neben das Luftthermometer gebracht, indem sie an demselben mit starkem Platindraht besestigt wurde, Thermometer und Substanzprobe wurden dann in ein geschmolzenes Salz, das als Erhitzungsbad diente, eingetaucht und der Augenblick der Bersstüssigung der Substanzprobe beobachtet. Die Bestimmungen ergaben solgende Schmelzpunkte:

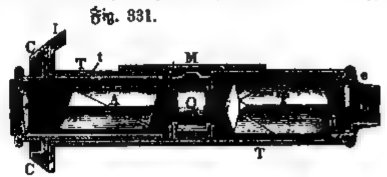
Chlornatrium	•		•	•	•	•	815, <del>1</del> °	Chlorkalium		•	•	•	•		800,00
Bromnatrium	•	•	•	•	•	•	757,7	Bromfalium	•	•	•	•		•	<b>722,0</b>
Zodnatrium	•	•	•	•	•	•	<b>661,4</b>	Jodkalium.	•	•	•	•	•	•	684,7

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. Instrumentent. 1892, 259; Ann. d. Phys. u. Chem. 1895, 276. — 2) Ber. deutsch. chem. Ges. 1894, 3129.

Roblenfaures Ratrium .	849,20	Jobeaffum				621,0*
Roblenfaures Ralium	878,6	Chlorcalcium .				806,4
Somefeliaures Ratrium .	•	Chlorftrontium .				832,0
Somefeljaures Ralium .	•	Chlorbarnum .				921,8
Stodrubibium	*		•			

Das pyrometrische Sehrohr von Mesuré und Rouel ') besteht im Wesentlichen aus zwei Nicol'schen Prismen, dem Polarisator P (Fig. 330 u. 331) und dem Analysator A, deren Einfallsebenen unter einem Winkel von 90° zu einander gestellt sind. Zwischen den beiden Prismen sindet sich eine, Lothrecht auf die Achse geschnittene Duarzscheibe Q. Die abnehmbare Hille M gestattet, die Duarzplatte rasch zu entsernen, um sich von der richtigen Stellung der beiden Nicols zu einander zu überzeugen. Dem Ocular L steht am anderen Ende des Rohres das Objectiv G gegenliber, welches aus einem Parallelglase oder aus einem gut polirten zerstreuenden Glase besteht. Beim Austritte des

leuchtenden ordentlichen Lichtstrahls aus dem Nicol P wird derselbe in einer durch den Hauptquerschnitt dieses Polarisators bestimmten Sbene polarisirt. Würde er nun unmittelbar in das zweite Prisma A, dessen Hauptquerschuitt senkrecht gegen das erstere gestellt ist, eintreten können, so müßte er volksommen erlöschen. Durch die dazwischen angebrachte Quarzscheibe wird aber die Polarisationsebene gedreht, welche nun schief zur Einsallsebene des Analysators



zu stehen kommt, so daß ihn der Strahl durchdringen kann, ohne vollkommen zu erlöschen. Nach dem Biot'schen Gesetze ist unn die Drehung der Polarisfationsebene, also der Ablenkungswinkel, porportional zur Dicke der Onarzscheibe und steht ungefähr im umgekehrten Berhältnisse zum Quadrate der Lichtwellenslänge. Da nun die Länge der Wellen mit der Farbe wechselt, welche wieder von der Beschaffenheit der einfachen Strahlen des durch das Licht zugeführten

<sup>1)</sup> Arch. sc. phys. nat. 20, Nr. 9; Filder's Jahresber. 1888, 24; 1889, 68.

ordentlichen Lichtstrahles abhängt, so muß die beobachtete Ablenkung unmittelbar mit der Farbe dieses ordentlichen Lichtstrahles in Beziehung stehen. Um diese Ablenkung zu messen, ist der Analysator A im Innern des Rohres beweglich, jo daß beffen Einfallsebene in einen Winkel zum Polarisator P gebracht werben tann. 3nr Meffung bieses Winkels bient ber Zeiger I, an bem eine Grabeintheilung vorbeigeht, welche an dem beweglichen, die Linse L und den Analysator A enthaltenden Theile bes Sehrohres angebracht ift. Beobachtet man durch dasselbe einen glühenden Körper, so wird man, da die Proportionen der von ihm ausgehenden einfachen Lichtstrahlen je nach der Temperatur verschieben find, das Licht bei langsamer Drehung des Analysators in bestimmten, aber nach der Temperatur verschiebenen Farben wahrnehmen. Dem Uebergange von einer Farbenabstufung zur anderen wird ein bestimmter Drehungswinkel entsprechen, der je nach der Farbe des glühenden Körpers variiren wird. einem gewissen Punkte angelangt, wird die Farbe ganz verschwinden und der dann gebildete Winkel könnte zur Bestimmung der Temperatur bienen. der Beobachtung gelangt man aber an eine Drehstellung, bei welcher die Farbe, durch eine weitere nur leichte Drehung des Analysators A, rasch von Grün in Roth übergeht. Zwischen diesen beiben Farben nimmt man aber leicht eine andere, citronengelbe, sogenannte Uebergangsfarbe mahr. Bei biefer Mischfarbe angelangt, ift die Drehung des Analysators zu hemmen, denn bei derselben gibt der Zeiger I die der Temperatur des glühenden Körpers entsprechenden Grade Man hat auf diesem Wege auf ber Hitte zu St. Jacques in Montlugon, wo das pyrometrische Sehrohr zuerst eingeführt wurde, folgende Temperaturabftufungen festgestellt:

entibrechend

	17						
Grade	einer	den Farben der					
des Quadranten	Temperatur	Pouillet'ichen Scala					
400	9000	tirjoroth,					
45	1000	hellroth,					
<b>52</b> .	1100	dunkelorange,					
61	1200	hellorange,					
<b>62</b>	1300	weiß.					

Dem Phrometer von Mesuré und Rouel (geliefert von E. Ducretet, 75 Rue Claude de Bernard in Paris) wird eine Gebrauchsanweisung beigegeben:

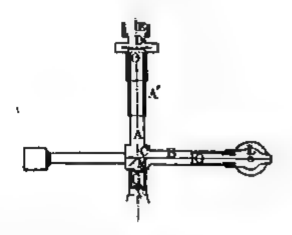
"Es genügt, den glühenden Körper durch das Beobachtungsglas und das Augenglas langfam in der Richtung seiner Gradeintheilung (von rechts nach links) zu drehen. Man sindet bald eine Stellung, zwischen 20 und 90° wechselnd, in welcher die wahrzunehmende Färdung sehr schnell vom Grün zum Roth übergeht. Dieser Uebergang vollzieht sich bei einem Theilpunkte, welcher gemäß der Abstusung der Lichtnilance (und in Folge der Temperatur) des glühenden Körpers verschieden ist. Der Uebergang vom Grün zum Roth vollzieht sich durch eine geringe Drehung des Winkels des Analysators. Zwischen diesen beiden Farben beobachtet man leicht eine Uebergangsfarbe von dem Tone des schmuzigen Citronengelb. Diese Durche gangsfarbe muß man beobachten und bei ihr mit dem Drehen des Analysators anshalten" u. s. w.

Man hat nun einfach die Zahl der Grade abzulesen, und es entsprechen nach der beigegebenen Tabelle:

40	Theilftriche	ber	Scheibe	9000	ericheinen	als	titjároth,
45	29	27	77	1000	29	99	hellroth,
<b>52</b>	29	30	99	1100	77	*	buntelorange,
61	72	39	19	1200	77	77	hellorange,
62	#1	10	19	1300	20	19	weiß.

5. Secht 1) hat dieses optische Phrometer in ber tgl. Porcellanmanufactur mit Seger'ichen Mormaltegeln verglichen. Danach arbeitet es fich mit biefem auscheinend einfachen Apparate boch nicht leicht. Befonbers für Temperaturen liber 1000° wird bas Arbeiten bamit fehr erschwert, weil große Temperaturfleigerungen burch geringe Menberung ber Ablefung angezeigt werben follen, 3. B. von 1200 bis 1300° burch nur einen Theilftrich, wahrenb zwei unmittelbar hinter einander ausgeführte Ablejungen um zwei Theilftriche verschieben ausfallen tonnen. - Beobachtet man einen Ofen, in bem fich eine machtige Flamme entwidelt, ober bei beffen Betrieb bier ober ba belle Stichflammen vorschießen, fo wird badurch ein ruhiges Ginftellen auf bie Uebergangsfarbe mefentlich erschwert und die Beobachtung unzuverläffig. Durch bie bellere Flamme ober burch bie buntler erscheinenben Rauchwollen wird bie Lichterfcheis nung ber Flamme bestimmt, aber nicht bie Temperatur bes glübenben Rörpers, wie es beabsichtigt und boch auch von größerer Wichtigfeit ift. Bat man langere Beit einen in hober Glut (wie etwa Felbspathichmelze ober Gutbrand von Bartporcellan) fich befindenden Dfen mit bem Pyrometer beobachtet und geht bann an eine Muffel, welche man auf Gilberfchmelze ober auf etwa Duffelfeuer abbrennen will, fo ift man gang auger Stanbe, biefelben Grabe auf ber Scheibe bes Beobachtungsglafes abzulefen, wie man es bei ausschließlicher Beobachtung ein und berfelben Dluffel fonft ermöglichen tann.

Bur optischen Bestimmung hoher Temperaturen wird nach H. le Chatelier <sup>2</sup>) von der gesammten Strahlung durch ein rothes Glas ein beschränkter Wellenlängenbereich ausgesondert und mit einer kleinen Erböllampe verglichen (J. 1893). Die Erdöllampe L (Fig. 332 und 833) ist mit dem Fig. 832.



Photometer von Cornn vereinigt, bei welchem bas Mifrostop burch Ocular G erset ift. Der Lichtschein der Lampe trifft durch Linse O auf ben, unter

<sup>1)</sup> Bgl. Fischer's Jahresber. 1890, 148. — 2) Compt. rend. 114, 214 u. 391.

einem Winkel von 45° in C befestigten Spiegel M, während die andere Hälfte des Gesichtsseldes durch das Bild des zu untersuchenden Lichtscheines ausgestülkt wird. Beide Lichtbilder werden gleich gemacht durch die stellbare Deffnung in Platte D oder rothe Gläser E. Um ans der so gemessenen Lichtmenge die Temperatur berechnen zu können, legte Chatelier die Schmelzpunkte nach Biolle (Gold = 1045, Palladium = 1500, Platin = 1775) zu Grunde.

— Zu Messungen des Emissionsvermögens benutzte er kleine Kugeln oder kleine Cylinder von 5 mm Durchmesser, in welche längs eines Durchmessers ein Loch von 1 mm Durchmesser und 4 mm Tiefe gebohrt war; silr rothe Strahlen bei ungefähr 1300° erhielt er:

Körper		Emissionsvermöge	
Feg O4			1
Pt, matt.			0,4
Pt, polirt,	weißer Thon		0,25
MgO			0,1

Für rothglühendes Eisen, welches an seiner Oberfläche stets oxybirt ist darf man somit das Emissionsvermögen als der Einheit gleich ansehen. Die Intensität der Strahlung ist deshalb unabhängig von der Temperatur der Umsgebung und von dem Glanze der Oberfläche. Bersuche mit Platin bei versichiedenen Temperaturen ergaben:

Strahlung	Temperaturen		
0,00031	7800		
0,0011	<b>800</b> ·		
0,0032	855		
0,0043	880		
0,011	950		
0,073	1080		
0,205	1180		
0,210	1200		
0,480	<b>129</b> 0		
0,60	1300		
1,40	1420		
1,90	<b>145</b> 0		
2,80	1500		
Schmelzendes Platin 15,80	1775		

## Berglichen mit neueren Bersuchen von 3. Biolle:

	Biolle	Le Chatelier				
Temp.	mit Platin	mit Eisenoryd	mit Platin			
800°	0,059	0 <b>,03</b> 8	0,024			
900	0,26	0,26	0,27			
1000	1	1	1			
1100	3,35	3,1	<b>3,2</b>			
1300	25	21	23			
1500	107	. 86	<b>98</b>			
1700	264	<b>290</b>	<b>34</b> 0			
1775	<b>323</b>	<b>385</b> :	<b>45</b> 0			

Nach einer Angabe 1) der Physikalisch-technischen Reichsanstalt werden folgende Gleichtemperaturen angenommen:

Beginnende Rothglut	t	•	•	•	•	•	•	<b>525</b>
Dunkelrothglut		•	•	•		•	•	700
Rirschrothglut								
Hellrothglut								
Gelbglut								
Beginnende Weißglu								
Bolle Weißglut								

Bersuche über den Beginn bes Glühens fester Rörper von H. F. Weber 2) ergaben, daß ber Kohlenfaden einer 16 ferzigen 100 Bolt-Glühlampe von Siemens u. Halste, welcher bei normaler Helligkeit 0,55 Amp. Strom erfordert, in einem vollkommen dunklen Raume bereits sichtbar wurde, wenn die Stromstärke 0,051 Amp. und die Spannung 13,07 Bolt betrug. Das Licht, welches ben Faben aussenbete, erschien bufter nebelgrau. Bei Steigerung der Stromftarte nahm das Licht rasch an Helligkeit zu und ging erft bei erheblich größerer Stromstärke in Aschgrau und endlich in Gelblichgrau Erst bei 0,0602 Amp. und 17,98 Bolt zeigte sich ber erste Schimmer eines hell feuerrothen Lichtes. Bei weiterer Steigerung der Spannung glühte ber Faben erst hellroth, dann orange, gelblichweiß, schließlich weiß. Durch Thermoelemente, welche in die zur Untersuchung dienenden dunnen Metallstreifen eingeschmolzen wurden, ermittelte er auch die Temperaturen, bei welchen die erste Lichtaussenbung, die nebelgraue Glut, eintritt. Die dunkle Grauglut begann für das Ange des Beobachters für Platin bei ungefähr 390%, für Gold bei 417° und für nicht ganz orybfreies Eisenblech schon bei 377°8).

Wärmemessung burch Bestimmung des Brechungsexponenten empsiehlt Berthelot') in der Art, daß man die Dichte eines Gases bei der zu messenden Temperatur sestssellt, woraus dann unter Anwendung der Gasgesetze leicht die fragliche Temperatur gefunden werden kann. Da jedoch der Ausdruck  $\frac{n-1}{d} = const.$  für ein einzelnes Gas unabhängig von der Temperatur gilt, wo n den Brechungsexponenten und d die Dichte bedeuten, so kann man, nachdem ein= für allemal der Werth der Constanten bestimmt ist, mit Hülse des experimentell bestimmten Brechungsexponenten die zugehörige Dichte und somit auch dei constantem Drucke die fragliche Temperatur ermitteln, in der sich das Gas besindet. Es wird weiterhin eine Anordnung beschrieben, um nach diesem Principe bequem die Temperaturmessungen aussühren zu können.

**Elektrische Thermometer.** Wärmemessung durch Bestimmung des elektrischen Leitungswiderstandes (vgl. S. 47 u. 326) wurde neuerdings auch von Pionchon 5) vorgeschlagen.

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. angew. Chem. 1894, 343. — 2) Sigber. d. Berl. Akad. 28, 491. — 8) Bgl. Fischer's Jahresber. 1888, 24. — 4) Compt. rend. 120, 831. — 5) Fischer's Jahresber. 1886, 887.

Das Platin-Wiberstandsthermometer ist nach H. L. Callendar 1) noch bei 1000° bis 0,1° genau (?); er fand ben Schmelzpunkt des Silbers bei 981,0°, ben des Goldes bei 1037°.

Hartmann u. Braun (D. R.-P. Nr. 56633) empfehlen eine abweichenbe Art ber Strommeffung ). Fig. 334 zeigt bie Anordnung schematisch, Fig. 385

Fig. 834.

Dieselbe in der Ausstihrung. Als constanter Widerstand R in der Wheatstone'schen Brude ist einer gewählt, welcher das Zweis dis Dreisache des Widerstandes der Platinspirale dei 0° beträgt Von dem Meßbrahte wird nur das zweite Viertel und der Ansang des dritten Viertels benutzt und an der Stellung des Schiebercontactes auf diesem direct die Temperatur der Platinspirale abgelesen, Diese Anordnung gibt nach dem empirisch ermits

telten Temperaturcoöfficienten ber betreffenden Platinsorte bie (gleichmäßigste und längste Scala. Es wird gewöhnlich angegeben, daß die "Empfindlichteit" Big. 335.

für Berichiebungen in ber Mitte bes Defibrahtes am größten fei. man, wie es für biefe Berlutung geboten ift, ale Empfindlichfeit ben Quotienten aus "Galvanometeransschlag und Berschiebung bes Contactes", fo nimmt biefer Quotient ju, je mehr man fich bem Ende bes Degbrahtes nabert. bem Megbrahte abgetragenen Abstände gleicher Temperaturdiffereng werben aber fleiner (Fig. 336, a. f. G.), wenn man bem Ende naher tommt. Beibe in entgegengefehte Richtung gebenben Ginfluffe gleichen fich bei ber gewählten Ginrichtung, wenn auch nicht vollständig, fo boch in ber Beife aus, bag einer Berschiebung um 1º langs ber gangen Temperaturscala ein nicht allzu verschiebener Galvanometerausichlag entspricht. Der Schliffel U tann brei Stellungen einnehmen; in ber erften ift ber gange Stromfreis unterbrochen; in ber zweiten Lage ift in ben Sauptftrom ein Wiberftand eingeschaltet: man macht nun bie ungefähre, für viele Zwede icon ausreichenb genaue Ginftellung. ben Schluffel auf ben folgenden Rnopf, fo ift bie Empfindlichkeit im Maximum; man ftellt bamit fein ein. Die Platinfpirale befinbet fich in einer feuerfeften, fcmalen Budfe. Die Buleitungen jur Biberftanbefpirale innerhalb ber Buchfe find fo bid gewählt, bag burch ihre Erwarmung feine in Betracht tommenben Fehler entfteben tonnen. Die außere Buleitung wird burch bide Rupfertabel

<sup>1)</sup> Phil. Mag. 32, 104. — 2) Fifcher's Jahresber. 1891, 105; vgl. Elettret. Beiticht. 1888, 421.

hergestellt. Sollten biese außergewöhnlich lang werden ober sehr starken Temperaturschwankungen unterliegen, so sind, wenn große Genauigkeit verlangt Fig. 836.

wird, noch Correctionen an der abgelesenen Tempetatur anzubringen, welche von bem besonderen Fall abhängen.

Peycod und Reville 1) empfehlen bas von Griffiths und Callendar 2) etwas abgeänderte Siemens'iche Phrometer (S. 48). Die Anwendbarkeit bes Phrometers wird an einer großen Reihe von Bersuchen erwiesen. Bon ben Bestimmungen über die Erstarrungspunkte einiger Metalle und Salze seien folgende angegeben:

•	Erstarrungspunkt	Grffarrungspunkt
3inn	231,910	Golb 1061,70
	418,96	Rupfer 1080,5
Magnefium	632,6	Natriumcarbonat . 852,0
Muminium	654,5	Ratriumfulfat 883,2
Antimon .	629,54	Raliumjulfat 1066,5
Silber	960,7	•

Nach Holborn und Wien 3) ist das Widerstandspyrometer für sehr hohe Temperaturen nicht mehr zuverlässig, weil man kein Material besitht, welches dann noch genügende Isolirfähigkeit beibehalt. Ein weiterer Uebelstand besteht

<sup>1)</sup> Journ. chem. Soc. 67, 160. — 2) Phil. Trans. Amer. 1891, 119. — 3) Biebemann's Ann. 1892, 47.

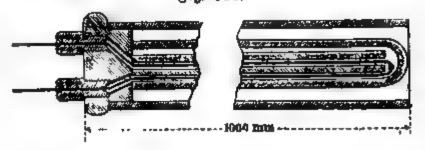
darin, daß die Widerstandsrolle eine verhältnißmäßig bedentende Ansbehnung besitht und deshalb nur zur Messung der mittleren Temperatur größerer Räume benuthar ist, während oft das Bedürfniß vorhanden ist, die Temperatur eines

Fig. 337.

eng begrenzten Raumes kennen zu lernen. Das Thermoelement ist von allen biesen Mängeln frei. Es stellt geringe Anforderungen an die Isolirung, weil die vorkommende elektrische Spannung sehr gering ist.

Auf Grund ihrer Bersuche haben nun W. E. Heräus und Kaiser u. Schmidt ein Chatelier'sches (S. 617) Phrometer hergestellt. Die Physikalisch-technische Reichsanstalt hat die Bergleichung aller für die Elemente zur Berwendung kommenden Drähte mit den an das Lustthermometer angeschlossenen Thermoelementen übernommen. Sie bestehen

aus einem etwa 1,5 m langen, 0,6 mm farten Platindrahte gegen einen gleich langen und gleich starten Draht einer 10 proc. Platin-Rhobiumlegirung. Die Fig. 938.



Berbindung ber beiben Drafte (bie beiße Löthftelle) wird unter Ausschlug frember Metalle burch birectes Busammenfchmelgen hergestellt. Es gentigt auch, wenn bie beiben Drahtenben auf mechanischem Bege fest mit einander verbunden werden-Das nach b'Arfonval hergeftellte Galvanometer (Fig. 337 u. 338) gestattet Deffungen von 500 bis 15000. Filtr noch hohere Temperaturen (Baffergasöfen u. f. w.) tonnen auch Inftrumente bergeftellt werben, bei benen bie Scala noch bis 1600° geht. Doch muffen bann für bas Thermoelement besondere Schutvorrichtungen aus fchwer fcmelgbarem Daterial beftellt werben. Galvanometer ift berart eingerichtet, bag ein Beiger auf zwei Scalen fpielt, pon benen bie eine die elettromotorische Rraft in Bolt anzeigt, bamit die Angaben bee Inftrumentes ftete controlirt werben tonnen, mabrend auf ber zweiten Scala birect die Temperaturgrabe abgelesen werben. Der Breis bes Byrometere beträgt 300 Dit. Die jum Ifoliren ber Elementbrahte unb jum Schute berfelben gegen Feuergafe bienenben Borcellan- und Metallrohre B werben auf Bunfch jum Gelbsttoftenpreife mitgeliefert. Auch tann bas Inftrument für befonders conftruirte Defen leicht paffend abgeanbert werben.

Es sei schließlich noch auf folgende Borsichtsmaßregeln beim Gebranche des Instrumentes aufwerksam gemacht:

1. Der äußere Widerstand der Zuleitungsdrähte des Thermoelementes zum Galvanometer darf nicht ein Ohm wesentlich übersteigen, doch kann bei Bestellung des Instrumentes eine Leitung von beliebiger Länge angegeben werden, die dann bei der Aichung des Instrumentes berücksichtigt wird.

2. Die Berbindungsstellen des Platins und Platinrhodiums mit der Zuleitung zum Galvanometer dürfen nicht erheblich wärmer als Zimmertemperatur werden und es sind die Längenverhältnisse des Elementes so zu wählen, daß die Löthstellen dann selbst kühl bleiben, wenn nicht ihre besondere

Rühlung vorgezogen wird.

3. Die Drähte des Elementes, die durch eine Porcellancapillare von einander isolirt werden, mussen vor den Heizgasen und namentlich vor Rohle durch außen glasirte Porcellanröhren geschützt werden. Diese Röhren werden auf

Bunich bem Inftrumente beigegeben.

4. Das Galvanometer bedarf einer festen Aufstellung (Wandconsole). Für diesenigen, welche bereits über elektrische Meßeinrichtungen verfügen, können die Elemente ohne Galvanometer geliesert werden. Jedem Elemente wird eine Tabelle mitgegeben, welche die Vergleichung der thermoelektrischen Kraft mit der absoluten Temperaturscala angibt.

5. Bei der Aufstellung des Phrometers ist auf ein recht langsames Herausschrauben der Arretirungsschraube zu achten, da sonst der Aufhängefaden des Rähmchens zerreißen könnte, resp. in der Structur Beränderungen

erleiden und zu Ungenauigkeiten Beranlassung geben könnte.

6. Unbedingt nothwendig ist es, daß bei der Aufstellung das Loth genau im

Rreuzungspuntte der figirten Linien bes unteren Ringes hangt.

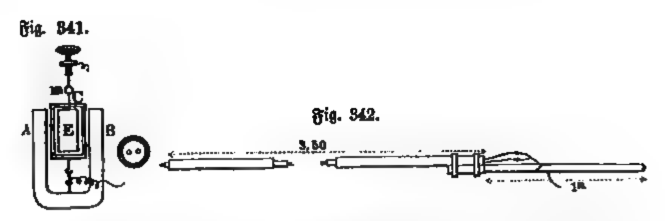
7. Der Kurbelgriff oben an der Dose dient zur Einstellung des Zeigers auf den Rullpunkt der Scala.

Thermoelektricität zur Wärmemessung verwendet B. le Chatelier 1). Die thermoelektrische Ruppelung besteht aus einem 0,55 mm starken Platinbrahte, welcher mit einem 10 Proc. Rhobium enthaltenden Draht zusammengebreht wird, also nicht gelöthet ist. Als Stütze wurde eine eiserne Röhre von 13 mm innerem Durchmesser genommen, worin die Drabte durch zweimal burchlochte Cylinder von feuerfestem Thone gehalten werden. Gin hölzerner Stiel ist mittelst zweier Zwingen an der Röhre angebracht, wie ein Bayonett am Gewehrlauf (Fig. 342). Da bas Ablesen nur fünf Secunden erfordert, so kann man sein Temperaturmaß verzeichnen, ehe die Röhre Zeit gehabt hat, Die einzig nothwendige Borsicht ist die, daß man die sich zu verändern. Drabte und die Löthstelle wenigstens 5 cm aus ber eisernen Röhre hervorragen läßt, damit keine Abkühlung durch Leitung ober Strahlung eintrete. Le Chatelier hat das von ihm und Charpentier etwas abgeänderte Reflexionsgalvano= meter von Déprez und d'Arsonval gewählt. Dasselbe (Fig. 341) besteht aus einem starken, hufeisenförmigen Magneten AB, der senkrecht gestellt ift. Zwischen den Polen bes Magneten befindet sich ein Multiplicator C, der aus einem sehr feinen Drahte zu einem rechtedigen Rahmen gebogen ist und sich

<sup>1)</sup> Compt. rend. 114, 470; Fischer's Jahresber. 1891, 106; Berg= und hüttenmänn. 3tg. 1892, 277.

frei um ben Eisenkern E bewegt. Der Rahmen wird am oberen und unteren Ende durch zwei sehr seine Reusliber (Maillechort-) drähte gehalten. Diese dieuen dazu, den Rahmen zu halten und ihm den Strom znzusühren, andererseits bewirken sie eine Ausgleichung der Torsion. Da die durch den Strom hervorgebrachten Abweichungen zu schwach sind, um direct beobachtet zu werden, so wird die elektromotorische Arast, welche durch Erhitzung des Thermoelementes auf die zu bestimmenden Wärmegrade erzeugt wird, durch den Weg gemessen, den ein vom Spiegel m zurückgeworsener Lichtstreisen auf einer in Millimeter getheilten Scala zurückgelegt. Der Draht des Multiplicators besteht entweder aus Aupser oder Reusliber; ersteres gewährt einen geringeren Widerstand und gibt, unter gleichen Bedingungen, einen intensideren Strom und eine größere

Sin 840,



Abweichung, aber seine Widerstandstraft schwantt mit der Temperatur 10 mal mehr, als die des Reusilbers. Der Aupferdrahtrahmen ist also empfindlicher, erfordert aber Correcturen, wenn man damit nicht immer unter völlig gleichen Bedingungen experimentirt. Man thut am besten, beide anzuwenden, den ersteren für sehr genaue Messungen weniger hoher Temperaturen (unter 600°), den zweiten für die anderen Fälle.

Der Apparat gibt einen Strom von 1/10000000 Ampère an. Er ist ein aperiodisches Galvanometer, b. h. das Gleichgewicht des Rahmens wird sehr schnell hergestellt und das Bild zeigt absolute Beständigkeit auf der Scala. Außerdem giebt er die Abweichungen im Berhältniß zur Intensität des Stromes annähernd die auf 1/100.

In ber für die Industrie bestimmten Gestalt ift bas Pyrometer von Le Chatelier (Fig. 339) in zwei Holzschränkten mit einer Unterlage ent-

Die beiben Schränkchen werben an einer Mauer angebracht und können mittelst der beiben Schrauben v lothrechte Richtung erhalten. Der Schrant A enthält bas Galvanometer. Der Magnet, bas Studchen weichen Eisens und die Stüten für die Drähte sind im Hintergrunde des Schrankes neben einer kleinen Wasserwage festgemacht, welche die verticale Richtung bes Rahmens sichert. Die Schranben b außerhalb des Schrankes, der immer geschlossen bleiben muß, sind mit den Stüten as durch Platindrähte verbunden und stellen die Berbindung zwischen bem Conductor und dem Galvanometer Ein Fensterchen an einer Seite bes Schrankes gewährt den einfallenden und reflectirten Strahlen Eingang. Das zweite Schränkten B, dessen Thur während der Beobachtung fortgenommen wird, enthält die Lichtquelle und die Die Lichtquelle ist eine Lampe mit Benzin oder Naphtha, die eine Flamme von großer Beständigkeit gibt. Sie befindet sich in einem Cylinder von Eisenblech cc, der einen Rauchfang hat und die Flamme vor Luftzug schützt, und steht im Brennpunkte einer Linse, welche bas Licht, bas sie auf ben Spiegel lenkt, in parallele Strahlen umwandelt. Bor der Linse befindet fich ein Licht= schirm mit einem Fenster und einem Nete; bas Bild bieses Fensters wird auf bie Scala reflectirt und bas Net gestattet genaues Ablesen. Die Scala ist transparent; sie ist an dem Lichtschirme in einem Falze befestigt, der ein wenig schief zur Ebene bes Apparates, senkrecht zur Halbleitung bes Winkels ber größten Abweichung steht, um den Fehler auf die Hälfte zu reduciren, der dadurch entsteht, daß beim Messen der Schwankungen die Tangente durch den Bogen Dieser Fehler kann unbeachtet bleiben, ba es sich um Winkel ersest wird. unter 50 handelt.

Die Neustlberdrähte endigen in kleinen Platinkugeln. Eine derfelben befindet sich in einer Kerbe, die in der Stütze (Fig. 340) angebracht ist; die andere in einem Einschnitte oberhalb des Rahmens E. Der Spiegel ist in Folge bessen nicht in ber Mitte ber Aufhängungsachse. Man hilft diesem Fehler ab, indem man den Spiegel m durch eine ebenso schwere Metallscheibe d ins Gleichgewicht bringt, um den Schwerpunkt bes Rahmens in die Aufhangungsachse zu bringen; ber untere Draht ist auf dieselbe Weise befestigt. Träger bestehen aus Rupferblättchen 1, die nachgiebig und so gebogen sind, daß sie eine Feder bilden, und die man mittelst einer Schraube V heben oder senken kann. So kann man die Drähte spannen, nachdem man die Angeln in ihre Einschnitte hineingefügt hat. Die Berwendung der Drähte mit zwei Rugeln macht das Pyrometer transportirbar; es genügt, wenn man den Rahmen und die Aufhängungsbrähte herausnimmt, um jeden Unfall beim Transport zu verhüten, da die anderen Theile sehr fest sind; ein Zerreißen des Drahtes kann übrigens sofort reparirt werben, wenn man für Reservedrähte Sorge trägt.

Um eine Beobacht ung anzustellen, muß man zuerst den Rahmen und den Aufhängungsdraht in senkrechte Richtung bringen; man erreicht das leicht mit Hülfe der Schrauben, indem man auf die Wasserwage achtet. Dann sucht man das Strahlenbündel auf den Spiegel zu lenken und hebt oder senkt den Schrank mit der Lampe, dis das Bild auf die Scala fällt. Anfangs kommt es oft vor, daß man das Bild nicht sinden kann, entweder weil die Lampe

schlecht steht, oder weil der reflectirte Strahl neben der Scala vorbeigeht. Man muß sich bann ins Dunkle stellen, eine Borsicht, die in der Folge unnöthig wird. Man muß auch Sorge tragen, ben Strom zu schließen, sei es, indem man die Dräfte der Ruppelung ober ihres Leiters an den trennenden Stiften des Galvanometers befestigt, sei es, indem man das Galvanometer in kurzen Stromlauf fest. Wenn man biefe Borfichtsmagregel nicht trifft, so nimmt ber Rahmen Schwantungen an, die fich nur fehr langsam beruhigen; bei geschlossenem Strome ift das Gleichgewicht sofort hergestellt und das Bild gewinnt große Stetigkeit. Die Unbeweglichkeit des Bilbes ift die fichere Gewähr bafür, daß kein Drahtbruch eingetreten. Wenn das Bild so unbeweglich ist und auf die Scala fällt, muß man es auf Null bringen. Dafür gibt es verschiedene Mittel. Für eine große Abweichung dreht man einen der Drähte herum, inbem man die kleine Rugel am Ende mit einer Pincette ober mit ber Hand in Rotation versett. Bei schwacher Abweichung dreht man das Schränkinen des Galvanometers etwas mit Hulfe ber Schrauben. Wenn es sich nur um einige Millimeter handelt, so genügt ein Berruden ber Scala in ihrem Falz. ist der Apparat fertig für die Messungen.

Nach Untersuchungen von Le Chatelier haben sich bei häusigeren praktischen Arbeiten folgende Temperaturen herausgestellt:

Bessemer Converter (6 t Inhalt).	,			
			C	entigrabe
Beim Abstich der Schlade	•	•	•	1580
" " des Stahles in die Pfanne	• •			1640
m n n n n h Formen	•		•	1200
Blod unter dem Hammer	•	•	•	1080
Siemens=Martin=Flammofen.				
Safe:				
beim Austritt aus dem Generator	•	•	•	<b>720</b>
" Eintritt in die Barmespeicher	•	•	•	<b>400</b>
" Austritt aus den Wärmeipeichern	•		•	1200
der Luft beim Austritt aus den Barmespeicheri	t	•	•	1000
der Berbrennungsproducte nabe dem Ramin .	•	•		<b>300</b>
Metall (etwa 0,3 Proc. C):				
Gußeisen bei Schluß des Einschnielzens				1420
beim Feinen des Stahles				
beim Ahstich des Stables ( zu Anfana	•	•		1580
beim Abstich des Stahles { zu Anfang in die Pfanne   "Ende	•		•	1490
beim Bergießen des Stahles in die Formen .	•	•	•	1520
Total Confidence on Order	•	•	•	1020
Regenerativofen für Tiegelstahl	•			
In den Räumen zwischen den Tiegeln	•	•	•	1600
Hochofen, auf graues Robeisen.				
Deffnung gegenüber ben Düsen	•	•		1930
m i gyrtiy ba mayir a lau Anfana	•	•	•	1400
Deffnung gegenüber den Düsen	•		•	1570
•				

#### Nachträge.

#### Siemensofen far Glasichmelgen.

Dfen								1400
Bejdmolgenes Bl	a\$							1310
Abfühlen ber Bla								
Dien für Bartpor								
Boffmann-Dien gi								

Calorimeter vom Berf. Um die schon S. 61 beschriebene Borrichtung jum Erhipen ber durchbohrten Cylinder aus Platin ober reinem Rickel somohl

Fig. 84

Fig. 843.





Tig. 345.

für lothrechte wie fentrechte Feuercanale verwenben ju tonnen und ben glubenben Chlinder raich und ficher in bas Baffergefäß zu bringen, verwendet Berf. jest einen mit entsprechendem Ausschnitt o berfebenen fcmiebeifernen Behalter a (Fig. 343 unb 344), an beffen etwa 0,5 m langen Stiel b ein Holzgriff f geschraubt wird, womit gleichzeitig bie Asbesticheibe d gegen ben Metallring o festgehalten wird. Asbestpappe schlitt bie Sand por gu arger Dipe und erleichtert bie gange Banbhabung ber Borrichtung. Die icharfen Rauten bes Metallcylinders e find etwas abgerundet, um bas Einwerfen in bas Baffergefäß zu erleich tern. Das Calorimetergefäß B (Fig. 345) wird jest ans ftarfem Deffingblech bergeftellt und innen mit Asbestpappe ausgefleibet. Dben ift baffelbe fo geformt, bag ber ftarte Rand bes aus blinnem, verfilbertem Rupferblech hergestellten Gefäßes A ficher aufliegt: an der Berlihrungeftelle beiber wird paffenb ein bilinner Asbeft- ober Gummiring gelegt, bie Fuge wird burch Lad wafferbicht gefchloffen. Gin Aebeftring m balt ben

unteren Theil des Gefäßes A fest. Der Siebboden n verhütet, daß der einsgeworfene Metallcylinder auf den gewöldten Boden des Gefäßes fällt und dadurch zu Wärmeverlusten Veranlassung gibt. Eine mit zahlreichen Dessenungen versehene Blechhülse s sichert den unteren Theil des Thermometers (verkürzt gezeichnet) t, während der obere Theil desselben durch eine geschlitzte

Fig. 346.

Messinghülse e geschützt wird. Der Theil des Deckels (Fig. 346), welcher das Thermometer trägt, ist durch Schrauben se besestigt, der durch Selenke c damit verbundene andere Theil kann durch einen Haken kgehalten werden. Die Einwurssöffnung sist mit einem dem Thermometer gegenüber ausgeschnittenen Trichterrande v versehen, welcher zur Vermeidung der Berührung durch den glühenden Chlinder mit Asbestpapier ausgekleidet werden kann. Der

Raum zwischen beiden Gefäßen A und B wird mit leichten Federn (Daumen) gefüllt.

Bei der Berwendung dieser Vorrichtung legt man den Cylinder e durch die Oeffnung v in den Halter a (Fig. 344) ein, setzt diesen Theil der zu messenden Temperatur aus, saßt dann mit der linken Hand den Elsenbeinknopf des Rührers r (Fig. 345), mit der rechten den Griff f (Fig. 344), bringt rasch durch leichten Ruck den Cylinder e in die Lage e1, und läßt ihn durch halbe Orehung der rechten Hand in das Wassergefäß A fallen, dewegt den Rührer auf und ab und liest ab, sobald das Thermometer die höchste Temperatur zeigt. Bei Berwendung eines 20 g schweren Platincylinders verwendet man ein kleineres Calorimetergefäß und so viel Wasser, daß der Gesammtwasseren Gesäß von 250 g Wasserwerth. Die Temperatur wird in einsacher Weise nach S. 64 berechnet, oder das Thermometer so getheilt, daß dasselbe unmittelbar die zu messende Temperatur angibt 1).

Beachtenswerth sind die Bersuche von Pionchon2) über die specifische Wärme von Gisen und Nickel. Danach sind Nickelcylinder vorzuziehen.

Für pyrometrische Messungen empsehlen Ch. Lauth und G. Bogt<sup>3</sup>) bas Pyrometer von Boulier (S. 328); durch Bergleiche mit Goldplatinslegirungen ergab sich aber, daß der Werth eines Grades des Wasserpyrometers mit steigender Temperatur rasch abnimmt, wie folgende Zusammenstellung zeigt:

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, 589. — 2) Fischer's Jahresber. 1891, 108. — 5) Bull. soc. chim. 46, 785.

	•		,	•							•		•				t Schmelzpun <b>i</b> t	Beobachteter Pyrometer= grad	t: I Absoluter Werth des Pyrometer: grades
Zinn .	•	•	•		•	•		•	•	•	•		•		•	•	230	0,30	430
Blei .	•	•				•	•	•	•				•			•	334	0,8	400
Zint .	•		•		•		•			•			•	•	•	•	423	2,0	204
Silber		٠.	•	, ,		•		•	•	•			•	•			954	6,4	147
Gold.	•		•		•	•	•			•			•			•	1075	7,07	149
Garbra	n	dhi	ke	}	De	ß	Re	u	<b>10</b> 0	tce	lla	ni	B	•			1350	13,8	96,5
<b>C</b> arbra		-	•					-									1500	18,4	80,5

### Lichtmessung.

**Normalkerzen** (vgl. S. 69 u. 332) werden nur noch wenig angewendet. Auf die Mittheilungen von Boit 1), Schiele 2), Methven 3) sei verwiesen. Setzt man nach Bericht der Kerzencommission 4)

a) die Amplacetatssamme von 40 mm Höhe = 1, so gibt

- b) die deutsche Bereins-Paraffinkerzenstamme von 50 mm Hohe = 1,224 A. A. L.,
- c) die englische Walrathkerzenstamme L von 45 mm Höhe = 1,135 A. A. L.
- d) dieselbe Walrathkerzenssamme K von 45 mm Höhe = 1,140 A. A. L., ober umgekehrt: Es hat
  - a) 1 Amplacetatflamme von 40mm Sobe die Leuchtfraft von:
  - b) 0,808 deutsche Bereins Paraffinterzenflamme mit 50 mm Sobe,

Amplacetatlampen

- c) 0,883 englische Walrathkerzenflamme L mit 45 mm Hohe, und
- d) 0,879 , K , 45 mm ,

Nach Lummer und Brodhun<sup>5</sup>) ist

	1	deutsche Bereins : P	araffint	erze gleich .		•	•	1,224
	1	lange englische Par	affinterze	gleich		•		1,145
	1	furze "	77)	,,,,,,		•	•	1,148
•	1	ungetrennt geprüfte	e englische	Paraffinterze	gleich	•	•	1,160
	1	durchschnittliche	'n	77	77	•	•	1,151
ferner	eine	Amylacetatflamme	gleich	•				

0,808 deutsche Bereins-Paraffinkerzenflamme,

0,879 lange englische Walrathterzenflamme,

0,875 turze

0,862 ungetrennt geprüfte englische Walrathterzenflamme,

0,870 englische Durchichnitts-Walrathterzenflamme.

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1887, 35. — 2) Ebend. 1889, 69. — 8) Ebend. 1890, 152. — 4) Journ. f. Gasbel. 1889, 757. — 5) Zeitschr. f. Instrumentent. 1890, 119; Fischer's Jahresber. 1890, 148.

Reue englische Normalterze 1).

Das Hefnerlicht (S. 336) wird jetzt in Deutschland allgemein als Lichteinheit verwendet 2).

Beglaubigung der Hefnerlampe. Ergibt die Prüfung, daß 1) die Bandstärte des Dochtrohres um nicht mehr als 0,02 mm im Mehr oder 0,01 mm im Minder, seine Länge um nicht mehr als 0,5 mm im Mehr oder Winder, sein innerer Durchmesser um nicht mehr als 0,1 mm im Mehr oder Winder von dem Sollwerth abweicht, ferner bei aufgesetzter Lehre der Abstand von dem oderen Dochtrohrrande dis zur Schneide der Lehre um nicht mehr als 0,1 mm von seinem Sollwerth abweicht; 2) die Lichtstärke von ihrem Sollwerth um nicht mehr als 0,02 desselben abweichend. gefunden ist, so sindet die Beglaubigung statt. — Das Berhältniß der bisherigen Normalkerzen zum Hefnerlicht ist:

Lichtstärke der Deutschen Bereins-Paraffinkerze (Flammenhöhe 45 mm) = 1,2. Hefnerlicht

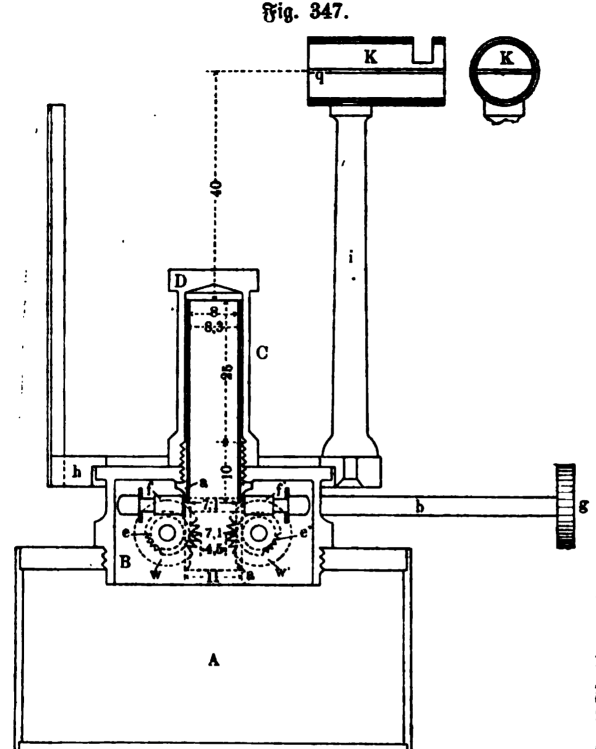
Lichtstärke der englischen Normalkerze (Fammenhöhe 45 mm) = 1,14.

Hefnerlicht

Eine Hefnerlampe mit Bisir nach von Hefner-Alteneck ist in Fig. 347 (a. f. S.) im Längsschnitt, in Fig. 348 (S. 625) im Grundriß in 3/4 n. Gr. ge= zeichnet. Die eigentliche Lampe besteht aus bem Gefäße A, bem die Dochtführung enthaltenden Kopfe B und dem Dochtröhrchen C. Das Gefäß A dient zur Anfnahme des Amylacetats; es ist aus Messing ober Rothguß hergestellt und im Innern verzinnt. Der Kopf B trägt in seinem Inneren erstens das dochtführende Rohrstück a (Fig. 347 und 348), welches an seinem unteren Theile zwei einander gegenüberliegende rechtwinklige Ausschnitte enthält, und zweitens das Triebwerk. Das letztere besteht aus zwei Achsen d und d', über welche zwei gezähnte, in die genannten rechtwinkligen Ausschnitte eingreifende Walzen w und w' geschoben sind. Seitlich von den Walzen und mit diesen fest verbunden sitzen die Zahnraber e und e'; diese konnen burch die beiben in sie eingreifenden, auf ein und derselben Achse b sitzenden Schrauben ohne Ende f und f in ein- . ander entgegengesetzter Richtung gedreht werden. Die Achse b endet in dem Knopfe g, mit bessen Hilfe das Triebwerk burch die Hand in Bewegung gesetzt wird. Um eine Verschiebung der Achse b in ihrer Längsrichtung zu verhindern, bient zunächst die in Fig. 348 besonders gezeichnete Feder l und außerdem eine auf der Achse b mitten zwischen den Schrauben f und f' befindliche ringförmige Berstärkung, welche in einer innen an der Dede des Kopfes  $m{B}$  sitzenden Metallgabel m läuft. Das dochtführende Rohrstück a ragt über die obere Platte des Kopfes B um etwa 4 mm heraus und trägt an diesem herausragenden Ende außen ein Gewinde, mit welchem eine bas Dochtrohr ichligende Hülse D (Fig. 347) aufgeschraubt werden kann. Dicht neben dem Rohrstücke a befinden sich in der oberen Platte des Kopfes B zwei einander gegenüberliegende verticale Deffnungen von etwa 1 mm Durchmesser, welche zur Zuführung der

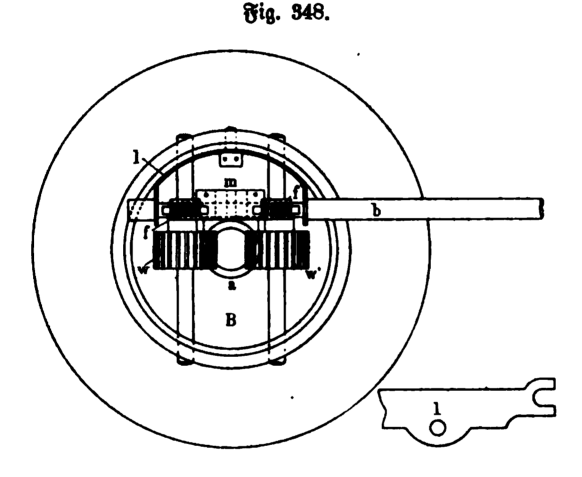
<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1894, 107. — 2) Bgl. ebend. 1887, 36.

Luft an Stelle des verbrauchten Brennstoffs dienen. Dieselben liegen so, daß fie bei aufgeschraubter Hilse D von letzterer verdeckt werden. — Das Docht-



rohr ift aus Reusilber ohne Löthnaht seine hergestellt; Länge foll 35 mm, sein innerer Durchmeffer 8 mm, seine Wandstärke 0,15mm betragen. Es wird von oben in das Rohrstud a bis an einen an dem letbefindlichen teren Anjas vorstehenden eingeschoben. Das Dochtrohr muß sich in seiner Hulse mit leichter Reibung bes wegen lassen, so daß leicht entfernt tB werden fann, ohne sich jedoch bei der Bewegung des Dochtes mit diesem hochzuschieben. Det Flammenmeffer, wel= der zur Feststellung ber richtigen Flam-

menhöhe (40 mm) bient, ist auf einem abnehmbaren, drehbaren und an jeder Stelle festklemmbaren Ringe & befestigt, welcher auf die obere Platte des Ropfes B aufgesett wird. Die Einrichtung ber Klemmvorrichtung ist aus ber Figur ersichtlich. Der Träger i, welcher ben Ring mit ber eigentlichen Desvorrichtung verbindet, soll so fest sein, daß er ohne mechanische Hillsemittel nur schwer verbogen werden kann. Als Megvorrichtung dient entweder ein Bistr nach von Hefner-Alteneck ober eine optische Vorrichtung nach Krüß Es können einer Lampe beide Flammenmesser beigegeben werden, **(©. 343).** jedoch bürfen dann nicht beide auf demselben Ringe befestigt sein. Das Bisir K besteht aus zwei in einander geschobenen Rohrstlicken mit horizontaler, durch die Achse des Dochtröhrchens hindurchgehender Achse. Das innere Rohrstuck ist der Länge nach burchschnitten und trägt ein horizontal liegendes blankes Stahlblättchen q von 0,2 mm Dide mit einem rechtwinkeligen Ausschnitt. Die untere Sbene bes Stahlblättchens soll 40 mm über bem oberen Rande bes Dochtrohres liegen. Die optische Borrichtung besteht aus einem etwa 30 mm langen Rohrstüd, bessen Achse ebenfalls horizontal liegt und burch bie Achse bes Dochtrohres hindurchgeht. Das Rohrstüd ist auf der dem Dochtrohr zugewandten Seite durch ein kleines Objectiv von etwa 15 mm Brennweite geschlossen, auf der entgegenzgesetzen Seite durch eine matte Scheibe, welche von seinem Korn sein und dem Objectiv ihre matte Seite zuwenden soll. Die letztere trägt in ihrer Mitte eine horizontale schwarze Marke von nicht mehr als 0,2 mm Dide. Das durch das Objectiv entworsene Bild der oberen Kante dieser Marke soll genau 40 mm über der Mitte des oberen Dochtrohrrandes liegen. Kein Theil des Flammenmessers darf abschraubbar oder drehbar sein. Soweit dabei Besestigungsschranden zur Berwendung kommen, sollen ihre Köpse um die Schnitttiese abgeseilt sein. Die Lehre dient zur Controle der richtigen Stellung des oberen Randes des Dochtrohres, sowie derzenigen des Flammenmessers. Wenn sie über das Dochtrohres, sowie derzenigen des Flammenmessers. Wenn sie über das Dochtrohres, sowie derzenigen des Flammenmessers. Wenn sie über das Dochtrohres, sowie derzenigen des Flammenmessers.



befindlichen Schlitz zwischen dem oberen Rande des Dochtrohres und der horisontalen Decke des inneren Hohlraumes der Lehre eine seine, weniger als 0,1 mm breite Lichtlinie sichtbar sein, außerdem muß die Schneide oben an der Lehre bei Benutzung des Bisirs in der Ebene der unteren Fläche des Stahlblättchens liegen. Bei Benutzung des optischen Flammenmessers muß die Schneide der Lehre in der oberen Kante der Marke des Flammenmessers absgebildet werden. Der Abstand zwischen dem oberen Dochtrohrrande und der Schneide der Lehre muß somit genau 40 mm betragen. Der obere Theil der Lehre hat einen Durchmesser von etwas weniger als 8 mm. Er muß sich leicht in das Dochtrohr hineinschieden lassen und dient zur Herausnahme des letzteren, salls dessen Reinigung nöthig ist. Die Lehre ist aus Messing, und zwar aus einem Stücke herzuskellen. Sämmtliche Metalltheile der Lampe außer dem Dochtrohr und dem Stahlblättchen des Bisirs sind mattschwarz zu beizen.

Gebrauchsanweisung. Der Docht. Die Beschaffenheit des Dochtes ist im Allgemeinen auf die Lichtstärke nicht von Einfluß. Es ist nur darauf zu achten, Fischer, Brennstoffe.

daß er das Dochtrohr einerseits völlig aussüllt, andererseits nicht zu sest in dasselbe eingepreßt ist. Man benutt daher am einsachsten eine genügende Anzahl zusammengelegter dider Baumwollsäden. Da derartige lose Dochte aber von nicht sorgistlig gearbeiteten Triebwerken bisweilen mangelhaft verschoben werden, außerdem im Inneren des Gesäßes leicht Schlingen bilden und sich dann in den Zahnrädern und Walzen des Triebwerkes sestsehen, so sind häusig umsponnene Dochte in Gebranch genommen worden. Gegen die Benutung derselben ist nichts einzuwenden, so lange sie die oben angegebene Bedingung einhalten, das Dochtrohr voll auszufüllen, ohne darin allzu sehr eingepreßt zu sein.

Das Amplacetat. Bei der Beschaffung des Amplacetats für die Hesners lampe muß mit Borsicht zu Werke gegangen werden, da das im Handel besindliche Waterial häusig Beimischungen enthält, welche es für photometrische Zwecke unbrauch bar machen. Es ist daher nothwendig, das Amplacetat aus einer zuverlässigen Handlung zu beziehen und bei dem Ankauf anzugeben, daß es für photometrische

Amede benugt merden foll.

Um den Bezug brauchbaren Amplacetats zu erleichtern, hat es der "Deutsche Berein von Gas- und Wassersachmannern" übernommen, geeignetes Amplacetat in genügender Menge zu beschaffen, es auf seine Brauchbarkeit zu untersuchen und durch seine Geschäftsstelle in Karlsruhe in plombirten Flaschen (von 1 Liter Inhalt an) abzugeben.

Will man von dieser Gelegenheit, geprüftes Amplacetat zu beziehen, keinen Gebrauch machen, so ist anzurathen, den anderweitig bezogenen Brennstoff zunächkt auf seine Brauchbarkeit zu untersuchen. Am besten bedient man sich dazu der folgenden, größtentheils von Herrn Dr. Bannow angegebenen Proben. Amplaceta: ist danach für Lichtmessungen verwendbar, wenn folgende Bedingungen erfüllt sind:

1. Das specifische Gewicht muß 0,872 bis 0,876 bei 150 betragen.

2. Bei der Destillation (in Glasfolben) muffen zwischen 137 und 143° wenigftens %10 der Menge des Amplacetats übergeben.

3. Das Amplacetat darf blaues Lackmuspapier nicht ftark roth farben.

4. Wird zu dem Amplacetat ein gleiches Bolumen Benzin oder Schwefelkohlenstoff gegeben, so sollen sich beide Stoffe ohne Trübung mischen.

5. Schüttelt man in einem graduirten Cylinder 1 ccm Amplacetat mit 10 ccm Alfohol von 90 Proc. (Tralles) und 10 ccm Wasser, so soll eine klare Lösung erfolgen.

6. Ein Tropfen Amylacetat foll auf weißem Filtrirpapier verdunften, obne

einen bleibenden Fettfleck zu hinterlaffen.

Das Amplacetat ist gut vertorit am besten im Dunkeln aufzubewahren. Behandlung der Lampe. Bor der Messung. Rachdem die Lampe mit Amplacetat gesüllt und der Docht eingezogen ist, wartet man, dis der letztere vollsständig durchseuchtet ist. Man überzeugt sich, daß das Triedwerk den Docht gut auf und nieder bewegt, ohne das Dochtrohr mit zu verschieden. Sodann wird der Docht ein wenig aus dem Rohre herausgeschraubt und das den Rand des Dochtrohres überragende Stück mit einer scharfen Scheere möglichst glatt abgeschnitten. Hierauf untersucht man mit Hülfe der beigegebenen Lehre die richtige Stellung des oberen Dochtrohrrandes, sowie des Flammenmessers, wobei die solgenden Bedingungen erstült sein müssen:

Wenn man die Lehre über das Dochtrohr geschoben hat, so daß sie auf dem das Triebwert tragenden Ropfe fest aufsteht, und wenn man dann durch den in ungefähr halber Höhe befindlichen Schlitz gegen einen gleichmäßig hellen hintergrund (himmel, beleuchtetes weißes Papier) hindurchsieht, so soll zwischen dem oberen Rande des Dochtrohres und der Decke des inneren Hohlraumes der Lehre eine feine, weniger als 0,1 mm breite Lichtlinie sichtbar sein. Die Schneide der Lehre muß bei Benuzung des Bistrs in der Ebene der unteren Fläche des Stahlblättchens liegen; bei Benuzung des optischen Flammenmessers muß die Schneide der Lehre in der oberen Kante der Marte des Flammenmessers schaft abgebildet werden.

Die neben dem Dochtrohre befindlichen Löcher dürfen nicht verftopft sein.

Mit der Messung soll frühestens 10 Minuten nach dem Anzünden begonnen werden. Die Temperatur des Beobachtungsraumes soll zwischen 15 und 200 liegen.

Während der Messung. Die Lampe soll sich während der Messung auf einem horizontalen Tischen an einem erschütterungsfreien Plaze und in reiner zugfreier Luft besinden. Berunreinigung der Luft, namentlich durch Kohlensäure (durch Brennen von offenen Flammen, Athmen mehrerer Personen), verringert die Leuchtstraft der Heinerlampe erheblich. Der Photometerraum muß daher vor seder Messung sorgfältig gelüstet werden. In sehr Leinen Räumen, z. B. ringsum geschlossenen photometrischen Apparaten, darf die Heinen Räumen, z. B. ringsum geschlossenen photometrischen Apparaten, darf die Hesnerlampe nicht benutzt werden. Zugluft beeinträchtigt in hohem Grade das ruhige Brennen der Flamme und macht ein hinzreichend genaues Einstellen der richtigen Flammenhöhe unmöglich.

Als Lichtmaß dient die Leuchtfraft der Hefnerlampe in horizontaler Richtung bei einer Flammenhöhe von 40 mm, vom oberen Rande des Dochtrohres aus gemessen (Hefnerlicht). Die letztere wird mit Hülfe der beigegebenen Flammenmesser eingestellt, und zwar gilt bei Benutzung des Hefner'schen Bisirs solgende von Herrn

v. Hefner-Altened gegebene Borichrift:

Der helle Kern der Lampe soll, wenn man durch die Flamme hindurch nach dem Bistr blickt, von unten scheinbar an das Bistr anspielen. Das schwach leuchtende Ende der Flammenspize fällt dann nahezu mit der Dicke des Bistrs zusammen; erst bei scharfem Zusehen erscheint noch ein Schimmer von Licht dis ungefähr 0,5 mm über dem Bistr. Die von der Flamme beschienenen Kanten des Bistrs sind stets blank zu halten.

Bei dem Krüß'schen Flammenmesser wird der äußere Saum der Flamme durch die matte Scheibe absorbirt; demgemäß hat man bei Benutzung desselben die Flammenhöhe so zu reguliren, daß die äußerste sichtbare Spize des Flammenbildes die Warke auf der matten Scheibe berührt. Dabei hat der Beobachter auf die matte Scheibe in möglichst senkrechter Richtung zu blicken.

Die Einstellung der richtigen Flammenhöhe muß mit großer Sorgfalt ausgeführt werden. Man beachte, daß hier ein Fehler von 1 mm eine Abweichung von etwa

3 Proc. in der Lichtstärke hervorbringt.

Es ist darauf zu achten, daß die von der Flamme beschienenen Theile der Lampe (außer dem Dochtrohr), insbesondere der Flammenmesser, gut matt geschwärzt sind. Scheint dies nicht in genügendem Maße der Fall zu sein, so thut man gut, zwischen der Flamme und dem Photometerschirme nahe der Lampe einen mit Außeschnitt versehenen schwarzen Schirm anzubringen, der die Restere abblendet. Man hat indessen dabei Sorge zu tragen, daß nicht gleichzeitig Theile der Flamme absgeblendet werden.

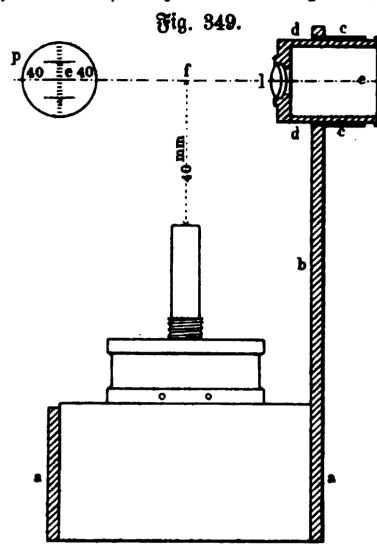
Rach der Messung. Während des Brennens bildet sich am Rande des Dochtrohres ein brauner, dicksüssiger Rücktand. Derselbe ist möglichst oft, jedenfalls stets
nach Benugung der Lampe, so lange dieselbe noch heiß ist, durch Abwischen zu entsernen. Soll die Lampe für längere Zeit nicht wieder benugt werden, so ist das Amplacetat sowie der Docht daraus zu entsernen und die Lampe gründlich zu säubern. Ist es dabei nöthig, das Dochtrohr herauszunehmen, so soll dies unter Zuhülsenahme des oberen Theiles der Lehre geschehen (vergl. Zeitschr. f. Instrumentent.
1893, 156).

Bei der Amplacetlampe von v. Hefner-Alteneck braucht man nach E. Liebenthal 1) bei den Abmessungen des Dochtröhrchens nicht besonders ängstlich zu sein.

Das optische Flammenmaß fitr die Amplacetatlampe von H. Kriiß2) erleichtert die genaue Einstellung der Flammenhöhe. Ein an

<sup>1)</sup> Journ. f. Gasbel. 1887, 814. — 2) Ebend. 1887, 816.

einer Seite aufgeschnittenes und dadurch etwas sederndes Rohr a (Fig. 349) wird über den unteren Theil der Lampe geschoben. An der einen Seite trägt es eine Verlängerung b von der Breite des Buhe'schen Schirmes, welche auch hier als Schirm zur Abblendung der Flamme dient. In dem oberen Ende dieses



Schirmes ift ein kurzes Rohr c befestigt, in welchem sich ein zweites Rohr d schiebt. An dem vorberen Ende ist eine achromatische Linse ? angebracht, an dem hinteren eine matte Glasplatte p mit einer Millimetertheilung. Der mittlere Strich dieser Theilung liegt in der optischen Achse ef dieser Linse, und außerdem hat diese Achse einen Abstand von 40 mm über dem oberften Rande bes Dochtröhrchens ber Lampe. Das Rohr d wird in dem äußeren Rohre c jo verschoben, daß das Bild e ber Flammenspiße f scharf auf der matten Glasplatte p eingestellt ist; in dieser Stellung können bie beiben Rohre burch eine Schraube gegen einander befestigt werben. Die Flammenhöhe

wird dann so geregelt, daß die Spitze des Flammenbildes gerade den 40. Strich der Theilung berührt.

Liebenthal 1), Schiele 2) u. A. empfehlen das Hefnerlicht.

Der Einfluß der Kohlensäure auf eine Lichtflamme ist nach Broohmann<sup>3</sup>) von Nebenumständen abhängig. Die Abhängigkeit des Hefnerlichtes von der Beschaffenheit der atmosphärischen Luft untersuchte Liebenthal<sup>4</sup>). Für den Einfluß der Feuchtigkeit giebt er folgende Tabelle:

Relative Feuchtigkeit in Proc.	<b>\$</b>	Temper	atur des B	eobachtungs	raumes	B							
	160	180	200	220	240	260							
10	1,040	1,038	1,037	1,035	1,033	1,031							
20	1,030	1,027	1,024	1,020	1,017	1,012							
<b>3</b> 0	1,019	1,015	1,011	1,006	1,000	0,994							
40	1,009	1,004	0,998	0,991	0,983	0,975							
<b>50</b>	0,999	0,992	0,984	0,976	0,966	0,956							
60	0,989	0,980	0,971	0,961	0,950	0,937							
70	0,979	0,969	0,958	0,946	0,933	0,918							
80	0,968	0,957	0,945	0,932	0,916	0,900							
90	0,958	0,946	0,932	0,917	0,900	0,881							

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1888, 25. — 2) Ebend. 1891, 109. — 3) Ebend. 1887, 35. — 4) Elektrotechn. Ztschr. 1895, 79.

Bur Erläuterung biefer Tabelle moge folgendes Beifpiel dienen:

Die Temperatur des Beobachtungsraumes betrage 200;

das benutte haarhygrometer zeige 77 Proc. an, und

das bei dieser Feuchtigkeit beobachtete Lichtstärkenverhältniß zwischen der zu prüfenden Lichtquelle und der Hefnerlampe betrage 18.

#### Alsbann ist:

die wirkliche relative Feuchtigkeit 77 - 17 = 60 Proc.;

mithin nach dieser Tabelle die Lichtstärke der Hefnerlampe gleich 0,971 Hefnerlicht;

folglich die Lichtstärke der zu prüfenden Lampe 18 × 0,971 = 17,5 Hefnerlicht.

Luftbruck und Kohlensäure bleiben in einem gut gelüfteten Photometerzimmer ohne nennenswerthen Einfluß 1).

Auf die Pentanlampe von Harcourt (D. R.-P. Nr. 46749)2) sei verwiesen.

Die Platinlichteinheit (vergl. S. 338) stellen Pickering und Croß3) durch Schmelzen eines Platindrahtes her. Liebenthal4) empsiehlt die Borrichtung von Siemens (S. 341). Hefner v. Alteneck5) hält das Biolle'sche Platinlicht (S. 338) für nicht geeignet.

Das Bunsen'sche Photometer 6) wird von Krüß?), Nebel 8) und Liebenthal 9) besprochen.

Beim Bunsen'ichen Photometer tann nach L. Beber 10) die Ginftel= lung bes Schirmes an brei Puntten ber Photometerbant erfolgen; an zweien (L und R) tritt ein Berschwinden des Fleckes ein, auf dem dritten Punkte (M) zeigen beibe Seiten des Schirmes ben Fleck in gleichem Belligkeitsunterschiebe gegen seine Umgebung. Danach ergeben sich folgende brei Messungsarten: 1. Man stellt auf einen der Punkte L oder R ein, z. B. auf L, und macht einen zweiten Versuch, bei welchem die vorher links befindliche Lichtquelle J durch eine zweite mit ihr zu vergleichenbe J, erset wird. Dieses Substitutionsverfahren erfordert demnach eine constante, rechts aufgestellte Hülfs- ober Bergleichslichtquelle und gibt die Beziehung zwischen J und J, mittelft zweier Einstellungen L. 2. Man macht beibe Einstellungen L und R und sindet hieraus die Beziehung zwischen der links aufgestellten Lichtquelle J und der rechts aufgestellten J1. Hierzu sind also gleichfalls zwei Ginstellungen erforberlich. 3. Man stellt auf ben Punkt M ein und findet durch diese eine Ein= stellung die Beziehung zwischen J und J1. Bon diesen drei Methoden ist die erstgenannte die vorzugsweise von Bunsen selbst angewandte und selbstverständlich einwurfsfreie. Weber hat mit acht verschiebenen Schirmen Bersuche ausgeführt und kommt zu folgenden Schlußfolgerungen: 1. Bei Be-

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1895, 83. — 2) Ebend. 1889, 73. — 3) Ebend. 1887, 73. — 4) Ebend. 1888, 27. — 5) Ebend. 1886, 379. — 6) Ebend. 1887, 38; 1890, 149. — 7) Ebend. 1887, 42. — 8) Ebend. 1889, 74. — 9) J. f. Gasbel. 1889, 78. — 10) Ebend. 1887, 45.

nutung des Bunsen'schen Photometers muß, mit Ausnahme der auf Substitution beruhenden Beobachtungsmethoden, eine Vertauschung der Schirmseiten (bezw. dasitr Vertauschung der verglichenen Flammen oder Umkehr des Photometergehäuses) vorgenommen werden, falls nicht beide Schirmseiten genan gleich beschäuses vorgenommen werden, falls nicht beide Schirmseiten genan gleich beschirmsorten sicht der Fall. 2. Durch directe Bestimmung ist der Reslexionssund Transmissionscoöfsicient des Bunsen'schen Photometers zu ermitteln. Die reciproken Werthe der letzteren übersteigen bei den gebräuchlichen Schirmssorten den theoretisch möglichen kleinsten Werth um das Zweis die Viersache. Dieselben schienen einer beträchtlichen Reduction fähig zu sein.).

Bergleichstörper für Lichtmessungen von Elster (D. R.=P. Nr. 42962)2).

Lummer u. Brodhun 3) ersetzen den Photometerfleck durch eine rein optische Vorrichtung.

Zur Lichtmessung setzen J. Elster und H. Geitel (D. R.= P. Nr. 66969 und 72776) zwischen Flamme und Normalterze eine lichtelektrische Vacuumzelle. Die Lichtstärke soll sich dann aus der zu messenden Stromstärke ergeben.

Fitr Photometer schlägt W. Grosse's ine neue Combination Dove's scher Prismen vor.

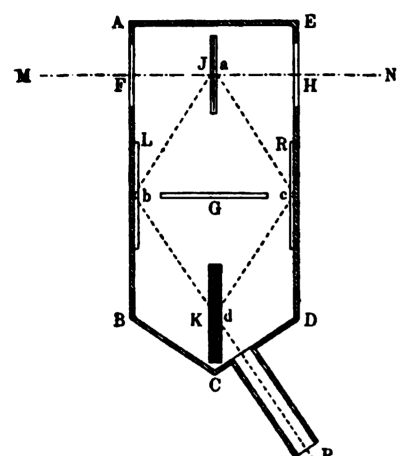
Das Compensationsphotometer von Krüß (S. 345) bietet nach K. Streder 5) bei der Bergleichung sehr ungleich starter und ungleich gefärbter Lichtquellen wesentliche Erleichterungen. Die beiden Lichtquellen stehen zu beiden Seiten des Bunsen'schen Fettsleckschirmes. Der Spiegel ist in der Entsernung von dem Schirme und unter einem Winkel zur Photometerbank gestellt, um so einen Theil des Lichtes des Bogenlichtes u. dergl. auf die Seite des Schirmes zu wersen, welche z. B. von der Erdöllampe beleuchtet wird.

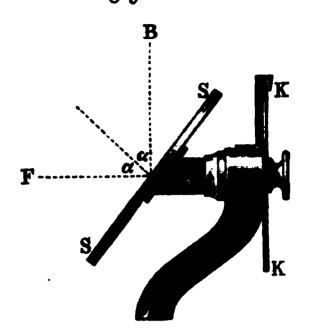
Das Polarisationsphotometer für technische Zwede von H. Wild 6) läßt sich auf einer geraden Photometerbank M-N benuten. In dem Kasten ABCDE (Fig. 350) sind an den vier Ecken des Rhombus abdc (bessen Winkel bei b und c=66°30') angebracht: 1. bei a, den Winkel a halbirend, der Photometerschirm J, der aus zwei mattweißen Cartonpapieren mit zwischengelegtem Stanniolblatt besteht; 2. zu ihm parallel bei b und c zwei belegte Glasspiegel L und R; 3. gleichfalls parallel zu J bei d eine aus 10 je 0.5 mm dicken, nahe planparallelen Platten bestehende Glassäule K. In der Richtung bd liegt bei P das Polaristop mit seinem Fernrohr. Witten steht ein Blendschirm G. Durch die Oeffnungen bei F und H fällt das

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1889, 76. — 2) Zeitschr. f. angew. Chem. 1888, 270. — 8) Zeitschr. f. Instrumentent. 1889, 23; Fischer's Jahresber. 1889, 77; Journ. f. Basbel. 1894, 61. — 4) Zeitschr. f. Instrumentent. 1887, 120; 1888, 347; Fischer's Jahresber. 1888, 30. — 5) Elektrotechn. Zeitschr. 1887, 305; Fischer's Jahresber. 1887, 52. — 6) Zischr. f. Instrumentent. 1889, 180.

Licht auf den Photometerschirm J. Bei der Messung verschiebt man den Apparat auf der Bank, bis die Interferenzstreisen verschwinden, dreht dann den Kasten um 180° und stellt von Neuem auf Verschwinden der Streisen ein (vergl. S. 354).

Zum Messen lothrechter Lichtstrahlen empsiehlt Krüß) die Verwendung eines fest an einer wagerechten Achse A (Fig. 351) unter einem Winkel von Fig. 350. Fig. 351.





45° befestigten Spiegels S, welcher sich in der optischen Achse des Photometers besindet. Die reslectirten Strahlen AF werden also den Spiegel stets unter einem Winkel von 45° verlassen. Wird

somit der Spiegel S um die Achse A gedreht, so bleibt der restectirte Strahl sest, während der einfallende Strahl sich um denselben Winkel wie die Achse A drehen muß. Bei der gezeichneten Stellung kommen von der Lampe B diesienigen Strahlen zur Wirkung, welche senkrecht nach unten sallen, während bei Drehung der Achse um 90° die Lampe in derselben wagerechten Sbene mit der Photometerachse hängen muß, wobei diesenigen Strahlen gemessen werden, welche von der Lampe in wagerechter Richtung ausgestrahlt werden. In den Zwischenstellungen kommen alle Strahlen zwischen O und 90° zur Wirkung, ihre Reigung zur Horizontalen kann an einem mit der Achse A verbundenen Theilkreise K abgelesen werden. Für den Resterionswinkel 45° muß sich die Lampe stets in einer Sbene besinden, welche die Photometerachse in dem Punkte A senkrecht schneibet (vergl. S. 356).

Zum Photometriren von Bogenlicht empfiehlt Krüß?) die Vorsrichtung von Ronsseau3). Webding4) vergleicht die Lichtvertheilung beim Bogenlicht 5) und Gasglühlicht (vergl. S. 358). Photometriren von Glühlampen 6).

<sup>1)</sup> Gastechniker 1887, 242. — 2) Elektr. Zeitschr. 1887, 356. — 3) Fischer's Jahresber. 1887, 55. — 4) Ebend. 1893, 163. — 5) Elektr. Zeitschr. 1893, 310. — 6) Fischer's Jahresber. 1886, 377; 1887, 56 u. 60; — Lichtmessung von Erdsöllampen: Fischer's Jahresber. 1887, 58; — Lichtmessung von Gasslammen: Fischer's Jahresber. 1887, 58; — Magnesiumlicht: Fischer's Jahresber. 1887, 61.

Auf die theoretischen Erörterungen über Lichtmessung von Le Roux 1), H. Krüß 2), Streder 3), Wybauw 4), Nichols 5) und Bloudel 6) möge verwiesen werden.

Nach L. Weber 7) ist als Einheit für Flächenhelligkeit die Helligkeit derjenigen selbstleuchtenden Fläche anzuwenden, von welcher 1 gom in senkrechter Richtung die gleiche Lichtmenge ausstrahlt, wie die Amplacetatkerze. — Es wurde ferner die Siemens'sche Platinlampe Nr. 3 burch den Strom einer Bunsen'ichen Batterie von 12 Elementen zum Glüben gebracht. Die Lampe lag im Nebenschlusse eines Wiberstandes, ber aus einem mit Duedsilber gefüllten Gummischlauche bestand und bei Ausbehnung des Schlauches ununterbrochen wuchs. Hierburch konnte ber Augenblick des Zerschmelzens des Platinbandes unter fo allmählicher Steigerung der Lichtstärke herbeigeführt werben, daß eine sichere Einstellung des auf die Platinlampe gerichteten Milchglasplatten Bhotometers möglich war. Diese Bestimmungen ergaben bei wiederholten Versuchen recht gut übereinstimmende Werthe, und zwar wurde sowohl mit Vorschaltung eines rothen als auch eines grünen Glases beobachtet. Constanten bes Photometers waren auf Walrathkerzen bezogen. alsbann die Walrathkerzen mit der Amylacetatlampe (A. K.) verglichen. rothes Licht ( $\lambda = 640$ ) kam im Mittel heraus: 1 Platineinheit (P. E.) = 15,75 A. K.; für grünes Licht (λ = 541) 1 P.E. = 20,4 A. K., hier= bei war bas Verhältniß von Walrathkerze (Sp. C.) zu A. K. zu 1,12 gefunden. - Bum Bergleich hiermit feien bie theils von Biolle, theils von Lieben = thal herrührenden entsprechenden Messungen zusammengestellt, aus benen sich das Berhältniß  $n = \frac{P \cdot E}{A \cdot K}$  berechnet.

	P. E. Sp. C.	Sp. C. A. K.	P. E. A. K.	
Roth	(Breslau) {\begin{aligned} 14,12 \\ 18,28 \end{aligned}	Breslau 1,12	15,75 20,40	
Roth	(Breslau) {14,12 18,28	Liebenthal 1,17	16,52 21,38	
Weißes Licht	BioNe 18,5	Breslau 1,12	20,7	
Weißes Licht	BioNe 18,5	Liebenthal 1,17	21,6	

Das Berhältniß der aus der Platineinheit und der A. K. abgeleiteten Einheiten für Flächenhelligkeit ist in der folgenden Tabelle für rothes und grünes Licht getrennt dargestellt. Darin bedeutet:

<sup>1)</sup> Journ. du gaz. 1886, 180. — 2) Fischer's Jahresber. 1887, 39. — 3) Ebend. 1887, 42. — 4) Ebend. 1886, 1145. — 5) Ebend. 1890, 149. — 6) Compt. rend. 120, 311; Fischer's Jahresber. 1895, 84. — 7) Journ. f. Gasbel. 1888, 598.

1

- I. Die Helligkeit des erstarrenden Platins.
- II. Die Helligkeit der auf 1 gom Fläche concentrirt gedachten Amplacetatkerze.
- III. Die Helligkeit einer absolut weißen und matten Fläche, welche in 1 m Abstand von der Platineinheit beleuchtet wird.
- IV. Die Helligkeit einer ebenso von der A. K. beleuchteten Flache.

#### Rothes Licht (1 = 630,6).

•	Mothes Vid	$\mathfrak{gt} \; (\lambda = 630, 6$	5).	
	I.	II.	III.	IV.
I	1 0,0635 0,0000318 0,00000202	15,75 1 0,000496 0,0000318	31416 1997,8 1 0,0635	494800 31416 15,75
	Grünes Li	ήt (λ = 541,	5).	·
	I.	II.	III.	IV.
I	1 0,0490 0,0000318	20,40 1 0,000649	31416 1540	640884 31416 20.4

#### Bladenhelligfeit in Ginheiten.

	I.	II.	IV.
1. Sonnenscheibe, außerhalb der Atmosphäre gesehen .  2. Himmel in der Rähe der grüfen .  Sonnenscheibe	4092 n etwa 1	171700 64400 20,40 15,75	5 394 000 000 2 025 000 000 640 900 494 800
3. Albocarbon = Flachbrenner, bon der Schmalseite auß gesehen		10,4 9,7	326 200 304 500
lau, 12. Juni 1885, 12 Uhr Mittags)  5. Weißer Carton, bei 60° Sonnenwärme senkrecht von der Sonne beleuchtet 6. Weiße, von der Sonne beschienene Wolke 7. Albocarbon = Flachbrenner,	0,138 n 0,144 0,069 n 0,089	6,01 2,17 2,94 1,09 1,81 0,33	189 100 68 310 92 410 34 200 57 040 10 390
jehen		1,50 1,40	46 790 43 680

			I.	II.	IV.
8. Argandbrenner	grün		0,044	0,895	28 150
9. Rlarer himmel in Sonnens	froth		0,057	0,895	28 150
höhe von 60° unter 90°	fgrün	etwa	0,05	1,04	<b>33 00</b> 0
Azimuthdisserenz	lroth	etwa	0,008	0,12	3 800
lem Wintertage von der gesammten Simmelshemi-					
fphäre beschienen (Breslau,					
23. Decbr. 1884, 12 Uhr	(grün		0,0030	0,062	1 945
Mittags)	roth	1	0,0010	0,016	506
hellem Sommertage wie 4. beleuchtet	∫grün		0,00059	0,012	<b>37</b> 8
12. Weißer Carton, auf dem	toth		0,00028	0,0044	137
ohne Anftrengung gelejen	grün		0,000020	0,000318	10
werden kann	roth		0,000015	0,000318	10

Nach Cohn 1) sind zu einer guten Beleuchtung für Arbeitstische 50 Metersterzen erforderlich.

Die Leistung von Centrallichtquellen berechnet H. Krüß?). Berückschichtigt man, daß nach Allard 3) in Paris auf 1 km Entfernung nur 44 Proc. der aufgestellten Lichtquelle zusolge des Ranches und Standgehaltes der Luft zur Wirtung gelangt, beschränkt man serner die Wirksamkeit eines Leuchtthurmes auf einen Kreis von 3000 m Radius und verlangt mit Sebillot am Rande dieses Kreises eine Beleuchtungsstärke von 0,287 Meterkerzen, so daß 0,287.3000² = 2583000 Kerzen ersorderlich sein würden, so nunß die in Folge des Verlustes durch Absorption dei gewöhnlicher Luft nöttige Helligkeit der Centrallichtquelle offendar sein: 2583000:(0,44)³ = 30388000 Kerzen, denn wenn von dieser Helligkeit 0,915 verloren geht, so bleibt eben die gewünschte Helligkeit von 2583000 Kerzen übrig. — Allard sand serner, daß im Nebel am 29. Januar 1861 der Absorptionscoöfsicient sür 1 m Entsernung 0,62 war. Um auch in diesem Falle auf dem Rande des Kreises von 3000 m Radius die Helligkeit von 0,287 Meterkerzen zu erzeugen, müßte die Centrallichtquelle also eine Helligkeit von

2583000: (0,62)3000

besitzen, was natürlich unmöglich ist. — Soll nun endlich eine einzige Lichtquelle z. B. für ganz Paris, also für einen Areis von doppeltem Radius, wie bisher angenommen, dasselbe leisten, so müßte die Helligkeit dieser Centrallichtquelle etwa 235 Millionen Kerzen betragen. Bei nebligem Wetter, bei welchem

<sup>1)</sup> Fischer's Jahresber. 1886, 1144. — 2) Elektrotechn. Zeitschr. 1887, 319. — 3) Mém. sur l'intensité et la portée des Phares. Paris 1876.

in 1 m Entfernung von ber Lichtquelle nur 0,62 berfelben zur Wirtung tommen, würde aber nicht einmal unmittelbar am Fuße des 300 m hohen

Fig. 352.

Thurmes die verlangte Helsligkeit von 0,287 Metersterzen herrschen, denn das zu würde eine Helligkeit der Lichtquelle selbst von 0,287: (0,62)300 Kerzen nöthig sein, eine Zahl, welche aus 72 Ziffern besteht.

Rachtrag gur Gasanalyfe.

Apparat jur Unterjudinng bon Genera. torgas, Waffergas 2c., welchen Berfaffer fruher (S. 239) bejchrieb, hat er bahin berbeffert 1), baß die Quedfilberfloschen F und L (Fig. 352) jest in entsprechend ausgeschnittes nen Bolgftilden s hangen, welche burch Blechftreifen m mit Belent & bezw. Bugel w verbunden find und baburch leicht und sicher an den mit eutsprechenden Ginferbungen verfebenen Bolgftaben H in beliebiger Böhe aufgehängt werben tonnen, was die Arbeit wesentlich erleichtert. Um bie Berbrennung bes mit Sauerftoff gemischten Bafes auch mit glühenbem Blatindraht

bewirken zu können, ist das frühere Arbeitsrohr A jest birnenförmig gestaltet. Durch die Berschraubung geht ein Glascohr g mit zwei isolirten Aupferdrähten, welche oben in dice Platindrähte mit Dese anslanfen, an welcher die feine Platinspirale besestigt wird. Auf diese Weise kann man den etwa abgeschmolzenen seinen Draht leicht wieder ersetzen. Oben ist das Rohr g mit Glassluß

<sup>1)</sup> Zeitichr. f. angew. Chem. 1890, 592.

verschmolzen, so daß Quecksilber und Reagentien nicht auf die Kupferdrühte einwirken können. Ist das Kühlrohr um das Meßrohr M genügend groß, so gelingt es bei einiger Uebung meist, Correctionen wegen Temperatur und Drud zu vermeiben. Wo es nicht auf strenge Genauigkeit aukommt, kann man das Standrohr D fortlassen und Meßrohr M nebst Flasche L mit Wasser füllen, während sür F und A Quecksilber bleibt. Die Arbeit ist dann ungemein einfach; Correctionen fallen ganz fort.

Weitere Mittheilungen über Gasanalyse folgen bei Generatorgas, Wasser-

gas, Mifchgas und Leuchtgas.

## Alphabetisches Register.

A.

Abfallreifig 428. Absorption von Wärmestrahlen 326. Abtrocknen von Holz 422. Acadisches Rohlenbecken 488. Acetylen im Leuchtgas 284, 286, 288.

- —, Wärmetönung 411. Aethan im Blafer 552.
- —, Wärmetönung 411. Aethylalfohol, Brennwerth 409.
- -, Vortommen 218.

Aethylen im Leuchigas 284, 286, 290.

—, Wärmetönung 142, 145, 411. Afrika, Rohlenlager 492. Aggregatzustandsänderung 4, 41\*, 604. Ahornholz 420, 426. Afazienholz 426, 427.

Attinometer 342.

Akustische Wärmemessung 46. Algeniohlen 568.

Algentorf 438.

Algier, Rohlenlager 492. Altohol, Brennwerth 409.

- -, Bortommen 218. Amagat's Phrometer 328. Ammoniak, Bestimmung 217.
- -, specif. Warme 145.
- -, Bortommen 217, 271.
- -, Wirtung 307.

Amonton's Thermometer 1\*. Amplacetatfiamme 336\*, 342. Amplacetatlampe 628. Andrée's Sphropprometer 330. Ansell'ider Apparat 216, 305. Anthracen, Brennwerth 409.

Anthracit 129, 566, 577. Apfelbaumholz 426. Apparate zur Gasanalyse 224\*, 294. Arabien, Rohlenlager 491. Arago's Polarisationsphotometer 85\*, 852. Ardimedische Sonede 448\*. Argandbrenner 372. Argentinien, Rohlenlager 490. Arnsberg, Rohlen 468. Arjen in Rohlen 549. Arjenwasserstoff, Wirkung 307. Arsonvals, d', Reflexionsgalvanometer 615\*. Aschengehalt 118\*, 423, 547, 576. Afien, Rohlenbergbau 490. Aspenholz 422. Athmung 206. Atmospärische Luft 140. — Feuchtigkeit 167.

- jpec. Wärme 142, 144.

Atmosphärisches Gewicht 139. Ausdörren von Holz 422. Australien, Rohlenlager 492. Austrodnen von Holz 422.

B.

Bacillus Amylobacter 572. Bacterien 218, 309. Baggertorf 444. Bardometer 298. Barothermostop 594. Beder's Thermometer 1. Becquerel's Aftinometer 342. Beleuchtung 372\*, 634. Beleuchtungsvolumen 379. Belgien, Rohlenbergbau 477. Benginflamme 334\*.

Bengol im Leuchtgas 285, 290.

—, Brennwerth 408.

Benzophenon, Siedepuntte 314.

Berthelot'iche Bombe 533\*, 535\*.

Berthelot's Brennwerthbestimmung 404\*, 405\*.

- Luftthermometer 34\*.

Berthelot'iche Barmeeinheit 407.

Beuthen, Rohlen 464.

Biegungselafticität von Holz 428.

Bilbungsmarme 407, 411.

Birtenholz 418, 420, 423.

Birnbaumholz 426.

Blaser 552.

Blut 209, 214.

Bochara, Rohlenlager 491.

Bogenlicht 362\*, 371, 632.

Bogheadtohle 522.

Bolivia, Rohlenlager 490.

Bolley's Brennwerthbestimmung 150.

Borda's Pyrometer 6\*.

Borneo, Rohlenfelder 492.

Bosnien, Rohlenbeförderung 485.

Bouguer's Lichtmeffer 66.

Bouis' Schmelzpunktbestimmung 28.

Bourdon'iche Feder 317.

- Röhre 319.

Bradbury's Barmemeffung 55\*.

Brandidiefer 583.

Brafilien, Rohlenlager 489.

Braunkohle 129.

- -, Aiche 547.
- -, Bergbau 461.
- —, Bildung 575, 577.
- Basgehalt 559.
- -, Pflanzenrefte in 580\*.
- —, Production 462, 465.
- —, Berhalten gegen Chemikalien 129.

Braun's elettr. Thermometer 613\*.

Brechungsexponent jur Barmemeffung 612.

Brequet's Thermometer 16\*.

Brennstoffe\* 105, 413.

- -, Aichegehalt 113 \*.
- -, Brennwerth 129\*, 256, 883\*, 529.
- -, Gaje, eingeschloffene 107.
- -, Rohlenstoffbestimmung 123\*.
- -, Rotsausbeute 110\*.
- -, Probe 105, 255.
- -, Schwefelbestimmung 115\*.
- -, specif. Gewicht 105\*.
- -, ipecif. Warme 142.
- -, Stidstoffbestimmung 121\*.

Brennftoffe, Baffergehalt 107\*.

-, Wasserstoffbestimmung 123\*.

Brennwerth 129\*, 256, 382\*, 398, 407, 411, 529\*.

Britifc-Columbia, Rohlenforderung 489.

Bromfalium, Schmelzpuntt 608.

Bromnatrium, Schmelzpunkt 607.

Brojowsty's Torfftechmaschine 444\*.

Brügelmann's Schwefelbestimmung 117.

Buchenholz 414, 417, 418, 420 u. f.

Buchenholztohle 424.

Buchsbaumholz 418, 426.

Büchner's Temperaturbestimmung 42\*.

Bunjen's Gasanalyje 251\*.

— Photometer 75\*, 344, 630.

- Sauerftoffbestimmung 186.

Buffius' Thermometer 7\*. Butylen im Leuchigas 286.

C.

Calorie (Cal.) 407.

Calorimeter 58\*, 388\*, 620\*.

Cambium 414, 416.

Canadas Rohlenförderung 488.

Canneltoble 522, 524, 583.

Capland, Rohlenlager 492.

Carcellampe 73\*, 81, 333, 340, 371.

Cedernholz 426, 427.

Cellulose 417, 434.

-, Brennwerth 158, 409, 545.

Celfius' Thermometer 4.

Centigradphotometer 347.

Centrallichtquelle 634.

Charpentier's Resegionsgalvanometer

616\*.

Chatelier's Pyrometer 610\*.

— thermoelettrische Warmemeffung 616\*.

Chenopodin 528.

Chile, Rohlenlager 489.

China, Rohlen 490.

Chlorbaryum, Schmelzpunkt 608.

Chlorcalcium, Schmelzpunkt 608.

Chloride, Bestimmung 217.

Chlorkalium, Schmelzpunkt 608.

Chlornatrium, Schmelzpunkt 607.

Chlorstrontium, Schmelzpunkt 608.

Coglievina's Centigradphotometer 347.

Colophen im Leuchtgas 285.

Columbien, Rohlenlager 489.

Compensationsphotometer 345\*, 630.

Condensationsbygrometer 181 \*.

Coquillion's Gasanalyse 246\*, 258. Costarica, Rohlenlager 489. Crafts' Luftihermometer 38\*. Cramer's Normaltegel 604. Crookes' Photometer 83 u. f. \* — Radiometer 99. Crotonylen im Leuchigas 286. Crova's optische Wärmemessung 45. Cuba, Rohlenlager 489. Cyanon 274. Cymol im Leuchtgas 285.

#### D.

Danemarks Rohlenförderung 482.

Dampfdruckthermometer 317\*, 318. Dampfilter 385. Daniell'sches Higrometer 182. — Phrometer 7. Danker's Pyrometer 313. Davy's Gewichtsthermometer 33. Debus' Schwefelbestimmung 116. Delance'iche Hygrometer 168. Deleuil's Photometer 338\*. Déprez' Reflexionsgalvanometer 616\*. Deutschlands Rohlenproduction 462. Deville's Luftihermometer 318. — Platinschmelzofen 388.

Diacetylen im Leuchtgas 286. Diamant, Brennwerth 407, 408. Differentialvoltameter 49\*. Diffociation 4, 45. Dopplerit 439. Dove'sche Prismen 630. Drebbel's Thermometer 1. Drehthermometer 30 \*. Drudthermometer 317\*, 318.

Ducomet's Temperaturbestimmung 41\*.

Düffeldorf, Rohlen 469.

Dulong's Brennwerthbestimmung 149\*.

— Luftihermometer 32\*.

Dulong'iche Formel 256, 383, 403. Dulong-Petit'iches Geset 54.

Dumas' Lichteinheit 72.

— Photometer 80\*.

- Stidftoffbestimmung 121.

Dunnington, Schwefelbestimmung 117.

Œ.

Ebenholz 418, 426, 428. Edijon'ide Lampe 362.

Eibenholz 422, 426. Eicenholz 414, 417, 545. Eichorn's Thermometer 27 \*. — Torfmaschine 447. Einlochbrenner 372. Eisen, specif. Wärme 330, 622. Eitner's Benzinflamme 334 \*. Clettrische Lichtmeffung 98\*. Elektrisches Licht 104, 356, 370, 372. Elettrisches Thermometer 612\*, 326\*. Elettrische Wärmemeffung 612\*, 326\*. Elliot's Rohlenstoffbestimmung 123. Elster's Rerzenardometer 72. Erdölflamme 335. Erdöllampe 370, 372. Eresby, W. d', Torfpresse 446. Erlenholz 418, 420, 421, 424. Erschöpfung der Rohlenvorräthe 493. Eschenholz 418, 420, 425. Eschta's Schwefelbestimmung 116. Espenholz 421. Extohlen 521. Ettling's Gaspipette 241\*. — Eudiometer 184. Evan's Leuchigasuntersuchung 279. Explosionen, schlagende Wetter 550, 551.

₹. Fällzeit des Holzes 420. Fahrenheit's Thermometer 2, 3. Fasertohle 582. Fasertorf 436. Favre's Brennwerthbestimmung 151\*. Feldahorn 421. Festgehalt des Holzes 428. Feuchtigkeitsbestimmungen 167\*. —, Längenänderung 167 . —, Bolumabnahme 178\*. —, Wage 177. Feuerfestigkeitsbestimmung 607. Feuergase 2197. —, Analysen 220\*. —, Geschichte 219. -, Gewichtsanalyse 223. -, Probenahme 219. —, Baffergehalt 223 \*. Feuerung, Beurtheilung 255.

Fichtenholz 414, 420 u. f.

Fintener'iche Sauger 279.

Fischer's Brennstoffuntersuchung 108\*.

Fichtenholztoble 424.

Fischer's Brennwerthbestimmung 159\*, 384\*, 400\*, 541\*.

— Calorimeter 61\*, 620\*.

— Feuchtigkeitsbestimmung 178\*.

- Gasuntersuchungsmethoden 221\*, 235\*, 238\*, 246, 264\*, 295\*, 635.

— Hygrometer 178\*.

- Rohlenfäurebestimmung 197, 202.

— Leuchtgasuntersuchungsmethoden 270, 280\*, 288.

— Lichtmeffer 78\*.

- Suftthermometer 596\*...

- Luftuntersuchungsmethode 206\*.

- Quedfilberreinigung 292\*.

— Sauerstoffbestimmung 186\*.

- Trodnen der Brennstoffe 108+, 542.

- Berbrennungsmeihode 126\*.

— Zugmeffer 268\*. Flächenhelligkeit 632. Flammenhöhe 71, 333, 348\*.

Flugstaub 310. Fodor's Rohlenfäurebestimmung 200.

Föhrenholz 421, 425, 426.

Föhrenkohle 424.

Folfard's Luftphrometer 597\*.

Fosfile Brennstoffe 129.

Foucault's Photometer 79\*.

Frankland's Gasanalyje 233\*, 238.

Frankreichs Rohlenbergbau 478.

Fraunhofer'sche Linien 355.

Fresenius' Feuergasanalpse 224.

Fresenius' Schwefelbestimmung 117.

Fueg' Thermometer 816.

Ø.

Galilei's Thermometer 1. Gasanalyse, Apparate zur 224 \*, 294 \*. Gasausftrömungen 306. Gasbildung 411. Safe in Brennftoffen 107. -, specif. Wärme 267. Gasinhalation 306. Gastohlen 568. Gaslicht 104, 370. Gasmuffelofen 115\*. Basprüfer 94\*. Gasretortenkohle, Brennwerth 407. Gasthermometer 601. Gasuntersuchung 635\*, 686. Geblajewindtemperatur 55, 327 \*. Beigler's Thermometer 11, 17.

Generatorgasuntersuchung 635\*, 636. Geschichte ber Feuergasuntersuchung 219.

— — Lichtmeffung 66.

— — Mineraltohlen 456.

— — Warmemeffung 1.

Gewichtsthermometer 32 \*.

Gibbon's Gasanalyse 230.

Gibbs' Thermometer 7.

Giroud'iche Brenner 832, 334.

Giroud's Photorheometer 93\*.

Glan-Bogel'ider Apparat 365.

Glanz 372.

Glanzkohle 582.

Glafer's Rohlenftoffbestimmung 123.

Glasgloben 360.

Gleichstromlichter 358, 362.

Blüben fester Rorper 612.

Glühlampen 363, 372, 632.

Gold, Schmelzpunkt 324.

Gottlieb's Brennwerthbestimmung 397\*.

Graphit, Brennwerth 407, 408.

Graphitpyrometer 11, 265, 313.

Grasmoor 435.

Grastorf 436.

Griechenland, Rohlenförderung 483.

Grönland, Rohlenlager 490.

Großbritanniens Rohlenbergbau 475.

Grubengaje 552, 558, 576.

Grubenluft 558.

Grubenwetter 558.

Grünlandsmoor 435, 437.

Guajak 418.

Gußeisen, Durchläffigkeit für Gase 215.

Guthrie's Lichtmeffer 350\*.

Ş.

Haarhygrometer 298, 299.

Hagebuche 425.

Hahnschmiere 298.

Haidemoor 437.

Haidetorf 436.

Hainbuche 420, 424, 426.

Halle, Oberbergamtsbezirk 465.

Hallensleben's Registrirthermometer 603\*

hammerl's Lichtmeffer 360\*.

Sandtorf 442\*.

Harcourt's Schwefelbestimmung im Leuchtgas 274\*.

Hartig's Luftthermometer 32.

Hartmann's elettrische Thermometer 613\*.

Hartung's Graphitpprometer 11 \*.

harzgehalt 419.

hecht's Rormaltegel 604.

heinerlampe 623\*.

Beifch's Luftpprometer 597 \*.

heftowarmeeinheit 407.

Belligfeit 332.

Gempel's Brennwerthbestimmung 535\*.

henneffy's Regiftrirthermometer 25.

heraus' Pprometer 615\*.

hermann's hygrometer 169.

Befeler's Pprometer 8.

Beffe's Roblenfaurebestimmung 202.

Cochmoor 431, 436.

Hochmoortorf 440.

hochofengraphit, Brennwerth 407.

hofmann's Berbrennungsofen 125.

holland, Rohlenförderung 482.

**Golz 413**\*.

- -, Analyjen 417, 420, 424.
- -, Aichegehalt 423.
- -, Ausdörren 422.
- —, Biegungselafticität 428.
- -, Derbgehalt 428.
- -, Fällzeit 420.
- -, Fafer 415.
- -, Feftgehalt 428.
- -, Gewicht 422, 425, 428.
- -, Gummi 417.
- -, Rohle 133, 407, 408, 424.
- -, Schwinden 421.
- -, Torf 436.
- -, Trodnen 422.
- -, Berbreitung 413.
- -, Bafferaufnahme 420, 428.
- -, Wassergehalt 420.
- -, Widerftand beim Berfagen 428.
- —, Zuwachs 414.

Sonduras' Rohlenlager 489.

Hüfner's Spectrophotometer 88.

Suminftoffe 433.

humusfaure 433, 434, 438.

hurter's Luftpprometer 597\*.

Sydropyrometer 330.

Ongrometer 167\*, 298, 299.

Spgroftopische Schliffel 171\*, 407.

3.

Industriegase 306.

Iridium, Somelapunft 324.

Italien, Rohlenförderung 483.

Jahresringe 416.

Fifder, Brennftoffe.

Japan, Rohlenlager 490.

Java, Rohlenfelber 492.

3et-Photometer 92\*.

Jodcafium, Schmelzpuntt 608.

Jobtalium, Schmelzpuntt 608.

Jodnatrium, Schmelzpunkt 607.

Jodrubidium, Schmelzpuntt 608.

Jolly's Lichtmeffer 351.

— Luftihermometer 36\*.

#### R.

Raiser's elektrisches Pyrometer 615\*.

Ralflicht 370.

Raragutohle 490.

Raftanienholz 418, 420.

Rattowitz, Rohlen 464 u. f.

Rerosinöllampe 73.

Rerze 332.

Rerzenaraometer 72.

Rergenhelligfeit 337.

Riefernholz 418, 420, 422, 424-426.

Riefernkohle 424.

Rirjchbaum 418, 426.

Rlinghammer's Dampfdruckthermometer

817\*.

— Thalpolarimeter 41.

Klinkerfues' Hygrometer 170, 172\*.

Anallgas 253.

Rnüppel 428.

Robalilöjung 167.

Rohlen 456\*.

- -, Analyjen 498\*.
- —, Arjen in 549.
- —, Asche 547.
- —, Ausfuhr 474, 477.
- -, Beftandtheile 526.
- -, Bildung 564, 575.
- -, Brennwerth 529\*.
- -, Chemie 498.
- —, Chlornatrium in 549.
- -, Constitution 529.
- -, Einfuhr 474.
- —, Eintheilung nach Regnault 524.
- -, Ericopfung 493.
- -, Forderung 462.
- -, Gasgehalt 550, 559.
- -, Beidicte 456.
- —, Lager 458.
- -, Lagerungsverluft 591.
- —, Lithium in 549.
- -, Ridel in 549.

Rohlen, Production 462.

- -, Rauch 461.
- —, Schwefelgehalt 502.
- -, Schwerspath in 549.
- -, Selbstentzündung 583.
- —, Statistit 456.
- —, Staub 552.
- —, Thallium in 549.
- —, Berhalten gegen Chemikalien 129.
- -, Vorräthe 493.
- -, in Belgien 497.
- -, Deutschland 497.
- -, England 493.
- —, Franfreich 497.
- -, Desterreich 497.
- -, im Saarbeden 495.

Rohlenoryd 208, 303.

- -, Bestimmung 254.
- -, Brennwerth 261, 411.
- -, Gewicht 139.
- ---, im Leuchtgas 283, 285, 290.
- -, specif. Barme 142, 267.

Rohlenfäure 142, 197\*, 300\*.

- -, Bestimmung 197, 202, 251, 300\*.
- —, Gewicht 139.
- -, Löfungsmarme 158.
- -, specif. Wärme 142, 263, 267.
- -, Borkommen im Leuchtgas 271, 290.
- —, in der Luft 197, 203, 205, 300\*.

Rohlensaures Ralium, Schmelzpunkt 608.

— Natrium, Schmelzpunkt 608.

Rohlenstoff, Bestimmung 123\*, 218.

-, Brennwerth 258, 407, 408.

Rohlenwasserstoffe im Leuchtgas 283.

Rohlrausch's Thermometer 26\*.

Rofgausbeute 110.

Rolbe's Schwefelbestimmung 116.

Roppe's Hygrometer 170.

Rrug' Compensationsphotometer 345\*.

- Flammenmaß, optisches 343\*.
- Flammenmeffer 625 \*.
- Lichteinheit 332.
- Photometer 630\*.

Rugeltorf 447.

- majdinen 448.

Runge's Drehihermometer 30\*, 316. Rupfer, Schmelzpunkt 324.

Ω.

Lärchenholz 420, 422, 426, 427. Lagerungsverluste der Rohlen 591. Lambert's Photometer 66\*.

- Hygrometer 167.

Lambrecht's Hygrometer 177\*.

Landshut, Rohlen 465.

Lange's Trodenvorrichtung 455\*.

Langreifig 428.

Lebaigue's Brennwerthbestimmung 388.

Leed's Gasanalyse 235 \*.

Leitungswiderstand, elettrijcher 51.

Leslie's Differential = Thermometer 52\*,

**67.** 

- Würfel 53.

Leiheby's Leuchtgasuntersuchung 280. Leuchtgas 269\*.

- —, Ammoniak im 271.
- -, Analysen 282.
- -, Condensationsproducte 284.
- -, Rohlenoryd im 215, 283.
- -, Roblenfäure im 271.
- -, Rohlenwafferftoffe im 283.
- -, Schwefel im 273.
- -, Schwefeltohlenftoff im 274, 293.
- —, Sowefelwafferstoff im 273, 293.
- -, specif. Gewicht 269, 292.
- -, Theer im 272 \*.
- -, Berbrennung 276\*.
- -, Wafferftoff im 283.

Leuchtfraft 68, 284, 332.

Lichteinheit 68\*, 72, 332, 335, 338, 340,

344\*, 373, 622.

Lichtintenfität f. Lichtmeffung.

Lichtmeffung 66\*, 75, 392\*, 622\*.

Liebig's Rohlenofen 121\*.

Lignin 417.

Lignit 559, 564, 575, 576.

Lindemann's Gasanalpfe 246.

Lindenholz 418, 420, 426, 427.

Linnemann's Siedepunktsbestimmung 30.

Lowe's Schmelzpunttsbestimmung 28.

Louguinine, Brennwerth 404.

Lowe's Jet-Photometer 92\*.

Luc's de, Thermometer 4.

Lucht's Torfmaschine 453\*.

Luftanalyjen 204, 298.

Luftfeuchtigkeit 298.

Luftpprometer f. Luftihermometer.

Lufttemperatur, Beftimmung 22\*.

Lufithermometer 32, 318\*, 596\*.

Lug' Thermometer 2.

#### M.

Macedoniens Rohlenförderung 485. Magnesiumlicht 370. Magnus, Ausdehnungscoöfficient d. Luft 33. Mahagoni 418, 426, 427. Maier, W., Pyrometer 14. Maignan's Hygrometer 168. Manitoba, Rohlenförderung 489. Mart 415, 417. Majdinentorf 442. Matern's Condensationshygrometer 181\*. Mattroble 582, 583. Mazimum: und Minimumthermometer 316. Meertorf 430. Melloni's Thermomultiplicator 52\*. Mesitylen im Leuchtgas 285. Mesuré's pyrometrisches Sehrohr 608\*. Metallausdehnung 2. Metalle, Schmelzpuntte 607. Metallthermometer 2\*, 312, 593. Meihan, Brennwerth 261, 412. - im Leuchtgas 290. -, fpecif. Barme 142, 267. Methylalfohol, Brennwerth 409. Meunier's Brennwerthbestimmung ber Rohlen 529\*. Mexicos Rohlenförderung 489. Mikroorganismen 308. Mitroftopische Rohlenuntersuchung 580. Mineralkohle f. Rohle. Minimetrische Berfahren 300, 197. Minimumthermometer 25. Mischlingsmoor 436. Mijdymoor 487. Mischung, Wärmeffung durch 55\*. Migter's Schwefelbestimmung 117. Möller'iches Dampffilter 385. Möller's Pyrometer 56\*. Mohr's Rohlensäurebestimmung 200. Molyneur' Hygrometer 167. Mondlicht 370, 372. Moosbruch 436. Moostorf 436. Morgan's Gasanalyje 229\*. Münde'ider Apparat 245\*.

#### N.

Rahrungsmittel, Brennwerth 388. Raphtalin, Brennwerth 409.

Münfter, Roblen 468.

Raphtalin, Siedepunkte 314. Reu-Caledonien, Rohlenlager 492. Reu-Fundland, Kohlenförderung 489. Reu-Seeland, Rohlen 492. Reu-Südwales, Rohlen 492. Rewton's Thermometer 2, 3. Ricaragua, Rohlenlager 489. Nicel, specif. Wärme 622. Riederschlesien, Kohlen 460, 466. Riederungsmoor 435, 437. Ritrometer 295. Rigon's Steam Navigation coal 521. Rormalflamme 334. Rormalkegel 324, 325, 604 u. a. Rormalkerzen 622, 632, 670. Norwegens Rohlenförderung 483. Rouel's pyrometrisches Sehrohr 608\*. Nugbaum 426, 427.

#### D.

Oberschlessen, Kohlen 460, 466.
Dechsle's Pprometer 7, 16.
Defen, eiserne 208.
Desterreich, Steinkohlenbergbau 474.
Ofenlusttemperatur 328.
Optisches Phrometer 608\*.
Optische Wärmemessung 45, 324, 608\*.
Organisches in der Luft 217.
Orsat's Apparat 242\*.
Osterwald's Wärmeeinheit 407.
Ostindien, Steinkohlen 492.
Ostrauer Koks 424.
Ost-Turkestan, Kohlenlager 491.
Otto's Lichtmesser 349.
Ozon 196, 300.

#### ¥.

Palladium, Schmelzwärme 64, 324.
Pappelholz 418, 420, 426, 427.
Paraffin, Brennwerth 409.
Paraffinierze 332.
Pechtorf 436.
Peclet's Brennwerthbestimmung 130.
Peligot's Stickstoffbestimmung 122\*.
Peltier's Berdunstungskälte 176.
Pentanslamme 335.
Pentanlampe 629.
Pernot's Photometer 67.
Persien, Kohlenlager 491.
Person's Thermometer 17.

Beru, Rohlenlager 489. Petersen's Thermometer 7. Petit's Luftihermometer 32\*. Petroleumlicht 104. Petterson's Luftihermometer 320\*. Pfaundler's Lichtmeffer 350\*. Pfifter's Hygrometer 169. Pflanzenreste in Brauntohlen 580\*. Pflaumenbaum 426. Phenol, Brennwerth 409. Phosphorgehalt der Rohle 424. Photometer 66\*, 93\*, 338\*, 629\*. Photorheometer 93\*. Pictet's Thermodynamometer 41. Platane 427. Platin, Schmelzpunkt 324. Platinlichteinheit 338, 340, 629. Platinwiderstandsthermometer 613. Pleg, Rohlen 465, 467. Podholi 426. Pohl's Somelzpunktsbestimmung 28. Polarisationsphotometer 352\*, 631\*. Portugal, Rohlenförderung 480. Pouillet's Luftkerne 33. Prestorf 454, 546. Preugens Rohlenproduction 466, 467, 471, 472. Prismenablejung 344, 357. Probenahme der Feuergaje 219. Propan, Wärmetönung 411, 412. Propissit 569. Propylen im Leuchtgaß 286, 290. —, Wärmetönung 411, 412.

#### Q.

Quadrantenthermometer 15\*. Queckfilberreinigung 290. Queckfilberthermometer 17\*, 313, 593. Quelljalzfäure 433. Quelljäure 433.

#### R.

Radiometer 68, 99. Ravult's Gasanalyse 226. Rasenmoor 437. Rasentorf 486, 440.

Bulvermoor 436.

Purfinje'iches Phanomen 864.

Pyrometrisches Sehrohr 608\*.

Pyrometer 2\*, 312, 593\*.

Rauchgasanalyje 147, 264\*. Reaumur's Thermometer 2, 3. Reflexionsgalvanometer 616\*. Registrirthermometer 603\*. Regnault's Ausdehnungscoöfficient der Luft 40. — Gasanalyse 230\*. — Hygrometer 182. — Lichteinheit 72. — Luftihermometer 35. — Photometer 80\*. Reischauer's Apparat jur Gasanalpse 223. Reiset's Gasanalyse 230\*. - Rohlensaurebestimmung 201\*. Reifig 428. Reistnüppel 428. Retortengraphit, specif. Wärme 407, 408. Mheinpreußen, Rohlen 471. Rietschel's Hygrometerverwendung 170. Minde 417. Rindenanalpse 419. Ritchie's Photometer 67. Rochleder's Trockenapparat 109\*. Rolland's Gasanalyje 242 \*. Rollet's Schwefelbestimmung 117\*. Moft 461. Rogtaftanie 420, 423, 426, 427. Rothbuche 421, 428. Mudberg's Luftihermometer 32\*. Ritbol, Brennwerth 409. Rüdorff's Lichteinheit 332. — Luftfeuchtigkeitsbestimmung 179. — Schmelzpunktbestimmung 28. Ruhrkohlenbeden 459. Rumaniens Rohlenförderung 483. Ruffel's Gasanalyfe 230. — Schwefelbestimmung 116. Ruß 222. Rugland, affatisches, Rohlenlager 491.

—, europäisches, Kohlenbergbau 480. Rutherford's Thermometrograph 4, 25\*. Rybnick, Kohlen 465.

€.

Saar, Rohlen 460.
Sahlweiden 421.
Saintignon's Phrometer 57\*.
Salleron's Calorimeter 58.
Salpetersäure 217.
Salpetrigsäure 217.
Salpsäure 217, 806.

San Salvador, Rohlenlager 489.

Sauer's Schwefelbestimmung 117.

Sauerstoff, Bestimmung 184\*, 188, 192, 252, 295.

- im Leuchtgas 290.
- in der Luft 196, 299, 310.
- -, Gewicht 139, 185\*, 409.
- -, specif. Warme 142, 144, 267.

Säuredämpfe, Shadlichkeit 306, 307.

Sauffure's Hygrometer 168, 179.

Scalenphotometer 99\*, 342.

Schanfi, Rohlenlager 490.

Scheite 428.

Scheurer=Refiner's Brennwerthbestimmung der Rohlen 529\*.

- Barmeverluste bei Dampftesselfeuerungen 181.

Shilftorf 436.

Бфlagende Wetter 550.

Schlidenjen's Torfmaschinenanlage 450\*.

Schlöfing's Gasanalpje 242\*.

Schmelzpuntte von Legirungen 43, 323.

- - Metallen 324, 607.
- — Salzen 608.

Schmelzpunftsbestimmung 28\*.

Schmiedeeisen, Warmecapacitat 62 u. 63.

Schmidt's elettrifces Pprometer 615 \*.

- Luftihermometer 33.

Schneider's Calorimeter 59, 60\*.

Schoop's Luftihermometer 319.

Schulluft 178.

Schwachöfer's Brennwerthbestimmung 392 \*.

Schwarztohle 575.

Schwarzpappel 420.

Schwedens Rohlenförderung 482.

Schwefel, Bestimmung 115\*, 278\*, 502.

-, Brennwerth 409.

Schwefeltohlenftoff, Bestimmung 274, 298.

—, Brennwerth 409.

Somefelfaurebestimmung 217.

Schwefeljaures Ralium, Schmelzpuntt 608.

— Natrium, Schmelzpunkt 608.

Schwefelwafferftoff, Bestimmung 216, 273\*, 293.

-, phyfitalische Wirtung 307.

Schwesligjäure, Bestimmung 216.

-, Giftigfeit 306.

-, specif. Barme 142, 144, 267.

Schweig, Roblenförderung 483.

Sowendler's Lichteinheit 74\*.

Sominden des Holzes 421.

Scrubberthätigfeit 272.

Seeluft 310.

Seger'iche Normaltegel 324, 604.

Sehrohr, pyrometrisches 608\*.

Selbstentzundung 583, 589.

Selenphotometer 98.

Selwig's Trodenvorrichtung für Torf 455.

Serbiens Rohlenförderung 485.

Siderheitslampen 551.

Siedepuntisbestimmung 29\*, 314.

Siemensbrenner 372.

Siemens' Calorimeter 58\*.

- elettrijde Lichtmessung 98+.
- — Lichteinheit 340.
- elektrisches Pyrometer 11, 47\*.

Signalthermometer 26.

Silber, Durchlässigkeit für Sauerstoff 828.

-, Schmelzpuntt 824.

Silbermann's Brennwerthbestimmung 151\*

Smeaton's Hygrometer 168.

Sonne, Leuchtfraft 104, 370, 372.

- -, Spectrum 364.
- -, Temperatur 54, 326.

Spanien, Rohlenbergbau 480.

Specif. Wärme 142.

Specttorf 436.

Spectrophotometer 88\*, 866.

Spectrostopische Wärmemeffung 45, 824.

Sphagneentorf 575.

Sphagnum 432.

Spiegelholz 415\*.

Spigbergen, Rohlenlager 490.

Spohr's Phrometer 326 \*.

Shumas Victor Marmha 010

Sprengel'iche Pumpe 818.

Sprengmittel 551.

Statistit der Mineraltohlen 456.

Staub 218, 308, 310.

Stauber's Trodenvorrichtung für Torf
455.

Stearinkerze 332, 340.

Stearinfäure, Brennwerth 409.

Steinkohle f. Rohle.

- —, Bildung 577.
- -, Brennwerth 399.
- -, Romenclatur 566.

—, Berhalten gegen Chemikalien 129.

Steinkohlenperiode 573.

Steinle's Graphitpyrometer 11\*, 313.

Stellarit 522.

Stid, fentrechter 442.

-, magerechter 443.

Stichbank 442.

Stickorybul, specif. Wärme 145. Stickstoff, Bestimmung 121\*, 252.

-, Gewicht 139, 185\*.

-, specif. Warme 142, 144, 267.

Stod's Schwefelbestimmung 117.

Stodmann's calorimetrifche Meffungen 154.

Stöhrer's Pyrometer 14\*.

Streichtorf 444.

Südwales, Rohlen 492.

Sugg's Photometer 93\*.

Sumatra, Roblenfelber 492.

Swan'iche Lampe 368.

T.

Tageslicht 104.

Talg, Brennwerth 409.

Tangentenphotometer 78.

Tannenholz 417, 418, 422.

Tannenholzkohle 424.

Tarnowig, Rohlen 464.

Tajdenthermometer 15.

Tasmanien, Rohlen 492.

Teat 418.

Telethermoindicator 813.

Telethermometer 316.

Temperaturen glühender Rörper 324.

Temperaturfernmelder 602.

Teren im Leuchtgas 286.

Thalpotafimeter 41, 317.

Thaupunit 182\*.

Theer 272.

Thermodynamometer 40.

Thermoelettrische Warmemeffung 46, 616\*.

Thermograph 25\*.

Thermometer 1\*, 312\*, 593\*.

- -, Correction 4, 22, 595.
- —, Geschichte 1.
- -, Reduction 595.
- -, Ueberficht der gebräuchlichften 4.
- -, Bergleichung 595.

Thermomultiplicator 52\*.

Toluol im Leuchtgas 285.

Torban-Hill 522.

Torf 429\*.

- -, amorpher 436.
- -, Analysen 432, 438, 440.
- -, Aiche 440.
- -, Beidreibung 565.
- —, Bildung 430, 575.
- -, Brennwerth 441.
- -, Fabritation 429.

Torf, Gewinnung 442.

-, Bewinnungstoften 448.

-, Mächtigkeit der Moore 430.

—, Majdinen 447\*.

-, Mengen, jährliche 430.

—, Moore 429.

—, Moos 430.

-, Preffen 446\*.

-, Bregmaidinen 446 \*.

-, Stechmaschine 444\*.

-, Stickftoffgehalt 485.

-, Trodenofen 454\*.

-, Berdichtung 446.

-, Bermenbung 429.

-, Bortommen 430.

Triathylphosphin 274.

Tricotonylen im Leuchtgas 285.

Trodnen der Brennftoffe 107\*, 454\*.

Trooft's Luftihermometer 318.

Tüpfelcanal 415\*.

Türkei, Rohlenförderung 485, 491.

u.

Ulmenholz 418, 420-422, 426, 427.

Ulmin 483.

Ulminfäure 433.

**B**.

Barrentrapp's Stidftoffbestimmung 121.

Benezuela, Rohlenlager 489.

Bentilation auf Schiffen 585.

Berbrennungsgafe, Untersuchung 251 \*.

Berbrennungswärme f. Brennwerth.

Berdampfungsversuche 130\*, 382\*.

Berdunftungstälte 176\*.

Bereinigte Staaten, Rohlenförderung 484\*.

Bereinsparaffinterze 892, 840.

Bergiftung durch Rohlendunft 213.

Berkohlung 573.

Bertorfung 431.

Bolta's enizündbare Luft 550.

Borderindien, Rohlenfelder 492.

**33.** 

Bachs, Brennwerth 409.

Barmeabjorption 55, 326.

Wärmeeinheit 407.

Warmemeffung 1\*, 312\*, 593 \*.

Wärmeverluft 131, 144, 146, 260.

Wärmevertheilung 4, 52\*, 327. Bagner's Telethermoindicator 313. Waldenburg, Rohlen 465, 467. Walrathterze 332. Warren's Schwefelbestimmung 117. Wasser, specif. Wärme 65, 403. Wafferaufnahme durch Holz 421, 428. Wafferdampf, Gewicht 139.

-, specif. Wärme 142, 144, 267. Wassergasuntersuchung 635\*, 636. Wasserstoff, Bestimmung 123\*.

-, Brennwerth 154, 258, 408, 411.

—, Gehalt des Leuchtgases an 283, 290.

—, specif. Warme 142, 145, 267. Wafferstoffsuperoxyd 253.

Wechfelstromlichter 361.

Weidenholz 418, 420, 424, 426.

Beigbuchenholz 420, 421, 425-428.

Weißdornholz 426.

Weißtannenholz 422.

Wetterstrom 551.

Wetterwechsel 551.

Wettin, Rohlen 460.

Wheatstone's Lichtmesser 351\*.

Whitehouse's Hygrometer 177.

Wiborg's Luftpyrometer 598\*.

Widerstandspyrometer 47\*.

Wiesen, saure 437.

Wiesenmoor 435, 437.

Wild's Polarisationsphotometer 352\*, 631 \*.

Will's Stickfossbestimmung 121\*.

Williamson's Gasanalyse 230.

Wilson's Calorimeter 58\*.

Winkler's Rohlenfäurebestimmung 197\*.

Wiste's Luftpyrometer 319\*.

Wolf's Thermometer 1.

Burg' Siedepunktsbestimmung 30\*.

X.

Aplen 414.

3.

Zabel's Pyrometer 9\*.

Babrze, Rohlen 464, 465.

Zellstoff f. Cellulose.

Berfägen bon Holz 428.

Zimmerluft 208, 211.

Bink, Siedepunkt 319.

Zöllner's Scalenphotometer 99\*.

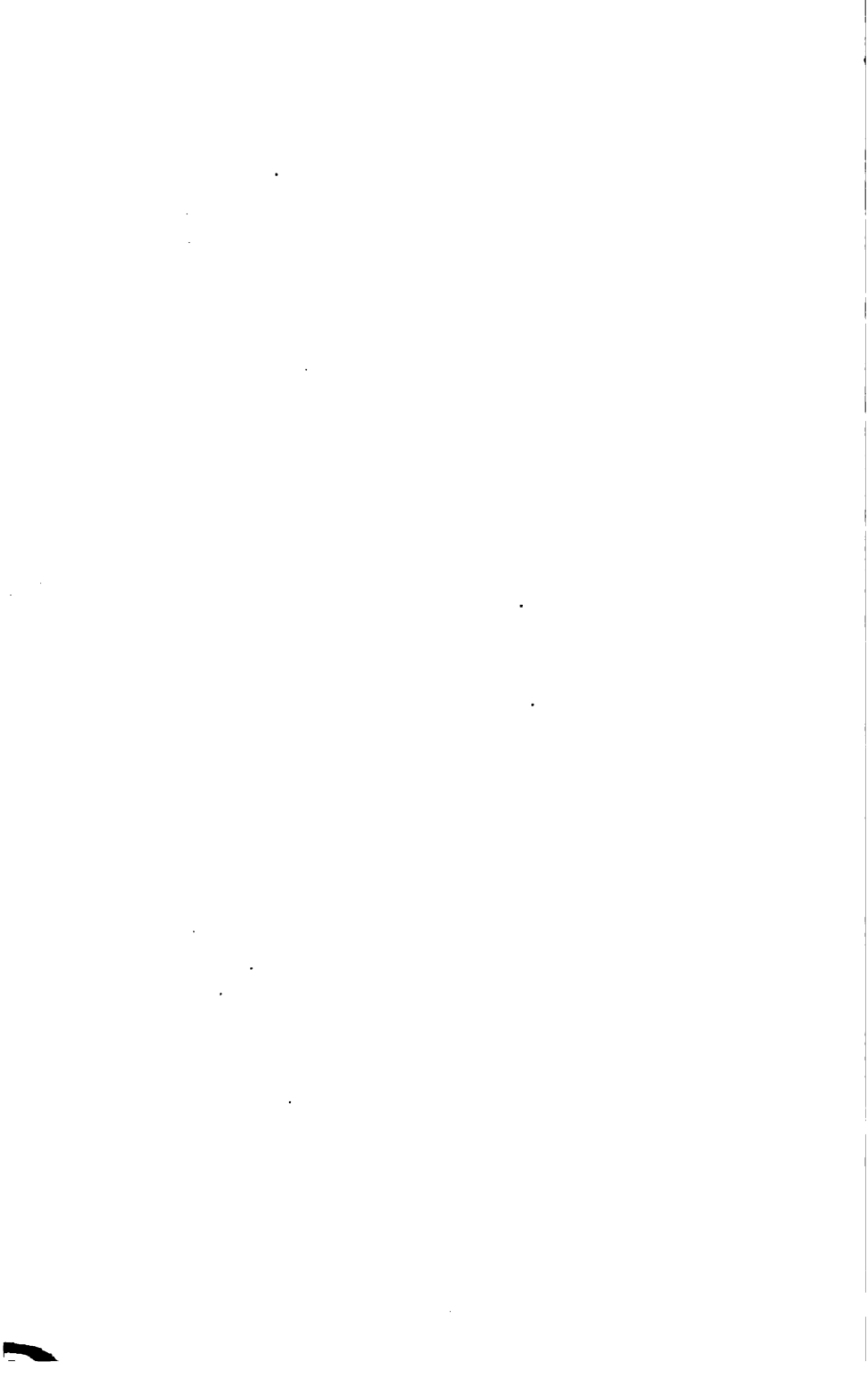
Budertohle, Brennwerth 407, 408.

Zugmeffer 268\*.

Bugftarte 268.

Zwetschenholz 428.

Zwidauer Steinfohlenbau 459.



# chemische Technologie

ber

# Brennstoffe.

Von

Dr. Ferdinand Fischer

Mit in den Text eingedruckten Holzstichen.

Druck und Verlag von Friedrich Vieweg und Sohn.

1880\_ 8".

34.154

FEBB1188: - 188", Arr. 18.

Alle Rechte vorbehalten.

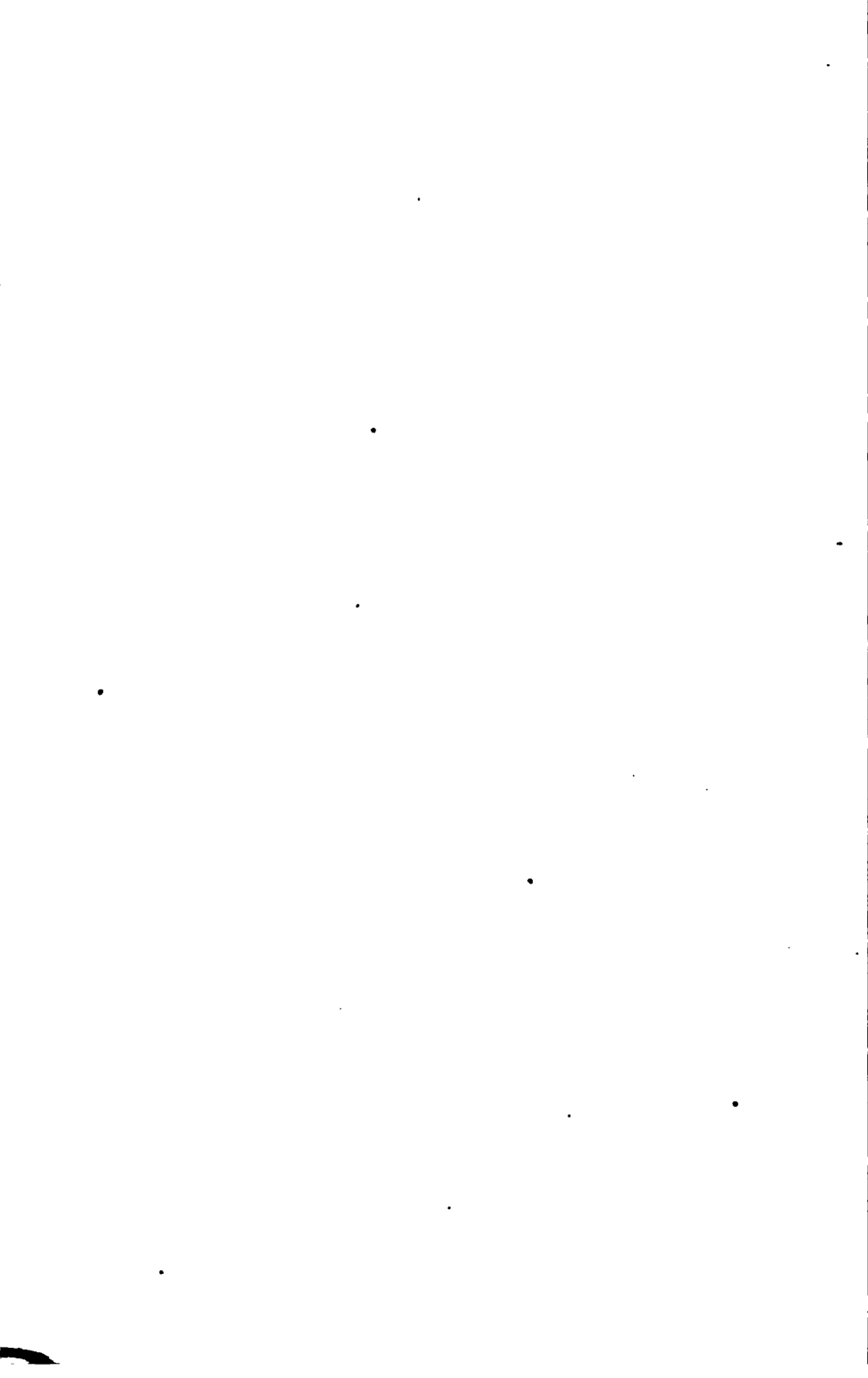
# Inhalt.

### 1. Untersuchungsverfahren.

Wärmemessung:	te
Geschichte	1
Ausdehnung: Metallthermometer	
Quecfilberthermometer	
Luftthermometer	
Aenderung des Aggregatzustandes	
" " Rormalfegel	
Dissociation	
Optische und akustische Erscheinungen	
Elektrische Erscheinung nach Siemens u. A	
Vertheilung der Wärme	
Schlußfolgerungen	
	•
Zichtmessung:	
Geschichte	6
Lichteinheiten, Rormalterzen u. dgl 68, 332, 34	2
" nach Hefner-Alteneck u. A	
" Biolle und Siemens	
Photometer von Bunfen	3
" Foucault	
" Crootes	3
" hüfner 8	
" "Sugg, Giroud u. A	
" 3öllner	
" " Weber	7
" Dtto, Guthrie u. A	
" " " Wild	
Messen von elektrischem Licht	
Farbige Lichtquellen	
Glanz des Lichtes	
Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen	

#### Unterjudung der Brennftoffe: Specifisches Gewicht 105 107 107 110 Aidengebalt 113 Schwefel 115 121 Roblenftoff und Wafferftoff 123 Brennwerth . Specifische Wärme der Gase......... 149 150 77 Kapre und Silbermann......... 151 77 388 **39**2 **397** Berthelot, Alegeiem . . . . . . . . . . . . . . . . . 404, 405 Schlußfolgerungen . . . . Untersuchung ber atmosphärischen Luft: Feuchtigkeit Spgrometer von Sausure.......... **16**8 170 178 179 Daniell, Regnault u. A. 182 184 185 F. Fischer . . . . . . . . . . . . . . . . 186, 194 187 Bembel u. A. . . . . . . . . . . . . . . . . 299 Dzon . . . . . . Ballou. A......... 30I Roblenoryd.

Inhalt.	VII
	eite
Organisches, Mikroorganismen	308
Luftuntersuchung für Heizungs= und Lüftungszwecke	310
Untersuchung der Feuergase:	
Geschichtliches	219
Probenahme	219
Ruß und Wasser	222
Gewichtsanalyse	223
Makanalyje	294
" nach Bunsen, Winkler	
" SPannit SPantan ST	
Righia 11 M	
Meanault und Meilet	
" Frankland	
n Reod	
" " F. Fischer	
" "Hempel	
" "Schlösing, Orsat, Coquillon u. A	
Gasanalyse nach Bunsen	251
" " F. Fijcher	296
Beurtheilung von Feuerungen	255
Berechnung des Wärmeverlustes durch die Berbrennungsgase 144, 260,	267
Ausführung eines Berdampfungsversuches	384
Zugmesser	
Schlußfolgerungen	
	, ,
Intersuchung von Leuchtgas:	
Specifisches Gewicht	292
Rohlenfäure	
Ammoniat, Theer	
Schwefel	
" nach Harcourt	
Rritaalmann Ralantin	
Gialium t Chang	
" "Letheby u. A	
" " F. Fischer	
Gesammianalyse nach Bunsen	
" Berthelot u. A	
" " F. Fischer	
Quedfilberreinigung	291



### Bolley's Technologie. 30. (Bd. I. 3. 1.)

### Sandbuch

ber

# chemischen Technologie.

In Berbinbung

mit mehren Gelehrten und Technifern bearbeitet, und herausgegeben von

Dr. P. Bollen,

well. Profeffor ber technischen Chemie am Schweizerifchen Bolptechnicum in Burid.

Rad bem Tobe bes Herausgebers fortgeset

won

Dr. A. Birnbaum,

Sofrath und Profeffor ber Chemie am Bolviechnieum in Raelerube.

I., 3

Acht Bände, die meisten in mehre Gruppen zerfallend. /

Erften Banbes britte Gruppe:

Die demische Technologie der Brennftoffe.

Bon

Dr. ferdinand fifcher.

Mit sahlreichen in den Text eingedruckten Holzstichen.

Erste Lieferung.

Druck und Berlag von Friedrich Bieweg und Sohn.
1880.

In Folge des ungleichmäßigen Absates der einzelnen wonographischen Arbeiten, aus denen das unter dem Titel:

"Handbuch ber demischen Technologie",

begründet von Prof. Dr. P. Bolley, fortgesett von Prof. Dr. A. Birnbaum,

erschienene Sammelwerk besteht, ist der Fall eingetreten, daß von einigen derselben

neue Auflagen nöthig wurden.

Da nun in Folge des raschen Fortschrittes der Industrie sowohl der Umfang als auch der Preis dieser letzteren ein wesentlich anderer geworden ist, als bei der ersten Austage, so hat sich die Verlagshandlung genöthigt gesehen, mit diesen in neuer Austage erschienenen und noch erscheinenden Monographien eine neue Serie zu bilden.

Es sind hiervon jest erschienen:

Liefrg. 1. Fleck, Dr. H. "Die Fabrikation chemischer Producte aus thierischen Abfällen", welches an die Stelle von Bolley, Technologie, Liefrg. 5 tritt.

Liefrg. 2. Benrath, Dr. H. Die Glasfabrikation", welches an die Stelle von Bolley, Technologie, Liefrg. 6 tritt.

Liefrg. 3. Fischer, Dr. Ferdinand. "Die chemische Technologie des Wassers", welches an die Stelle von Bolley, Technologie, Liefrg. 1 tritt.

In der exsten Serie sollen die begonnenen aber noch nicht vollendeten Arbeiten, nämlich:

Ersten Bandes dritte Gruppe: "Die chemische Technologie der Brennstoffe." Heizung, Bentilation und Beleuchtung.

Zweiten Bandes erste Gruppe: "Die Technologie der chemischen Producte, welche durch Großbetrieb aus unorganischen Materialien gewonnen werden."

Fünfter Band: "Chemische Berarbeitung der Pflanzen= und Thierfasern."

Siebenter Band: "Die Metallurgie."

weitergeführt und außerdem die noch fehlenden Gruppen, nämlich:

Gruppe 2. (Bd. III.) Die Fabrikation der Thonwaaren, Porzellan, Steingut, Töpferei, Ziegelbrennerei u. j. w.

Gruppe 4. (Bd. IV.) Die Conservirung der Speisen und die Technik einiger streng genommen nicht zu den Nahrungsmitteln gehörenden Genußmittel (z. B. Taback) werden der Hauptgegenstand dieser Gruppe sein. Weil sie gewerblich mit der Darstellung von Nahrungsmitteln verbunden sind, werden auch einige andere Industrien hier abzuhandeln sein, z. B. die Fabrikation von Röstgummi, Deztrin u. s. w.

Gruppe 1. (Bd. VI.) Die chemische Technologie der Baumaterialien und Wohnungseinrichtungen. Kalf, Cement, Gpps, Stucco, fünstliche Steine, Holzconservirung, Bedachungsmittel, Firnisse und Anstrichfarben,

Gruppe 4. (Bb. VI.) Lederbereitung, Kautschukwaaren und Guttapercha.

Gruppe 5. (Bd. VI.) Die chemische Technik der graphischen Künste, d. h. Schreibs und Zeichnungsmaterialien, die chemischen Hülfssmittel der Typographie, Lithographie, Galpanoplastik, Photographie, die Malerfarben, die verschiedenen Bindemittel, deren sich die Malerei bedient, Fresco, Enkaustik, Stereochromie u. s. w.,

je nachdem die Berhältnisse es möglich machen, und so weit die betressenden Capitel in den bisher erschienenen Lieferungen noch nicht bearbeitet sind, angereiht werden.

Die Bearbeitung dieser Gegenstände haben folgende Autoren übernommen: Band I. Gruppe 3. Chemische Technologie der Brennstoffe. — Prof. Dr. H.

Fischer und Dr. F. Fischer in Hannover. II. Gruppe 1. Die Technologie der cemischen Producte, welche durch

[. Gruppe 1. Die Technologie der chemischen Producte, welche durch Großbetrieb aus unorganischen Materialien gewonnen werden:

a. Sodafabrikation. — Prof. Dr. G. Lunge in Zürich (erschienen). b. Staffurter Industrie. — Dr. E. Pfeiffer in Jena.

IV. Gruppe 4. Conservirung der Nahrungsmittel. — Prof. Dr. Thiel in Darmstadt.

V. Berarbeitung der Pflanzen= und Thierfasern. — Prof. Dr. Richard Meyer in Chur.

" VII. Die Metallurgie. — Prof. Dr. C. Stölzel in München.

", VIII. Die Metallbearbeitung. — Dr. G. Seelhorst in Nürnberg.

Braunschweig, im Mai 1880.

### Bolley's Technologie. 45. (Bd. I. 3. 2.)

Sandbuch 341/54

# chemischen Technologie.

In Berbindung

mit mehreren Gelehrten und Technitern bearbeitet, und herausgegeben von

Dr. P. A. Bollen,

well. Brofeffor ber technichen Chemie am Coweigerifden Polptechnitum in Junch.

Rach dem Lode bes Herausgebers forigefest von

Dr. K. Kirnbaum,

weil. hofrath und Profeffor ber Chemie'nit ber tronifden Godichule in Kariernbe.

Adi Bande, bie meifien in mehrere Gruppen gerfallenb.

Erften Banbes britte Gruppe:

Die demische Technologie der Brennftoffe.

Von

Dr. ferdinand fifcher

Mit gablreichen eingebrudten Golgftichen.

3meite Lieferung.

Braunschweig,

Drud und Berlag von Friedrich Bieweg und Sohn.

1887.

34.154

FEBB1188: - 1887, Arr. 18.

Alle Rechte vorbehalten.

### Inhalt.

### 1. Untersuchungsverfahren.

Wärmeme sin	ına:																				Selte
Geschichte	•		•																		1
Ausdehnung:	MP at a With	• •	n otan	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	• •	, 1 210
ausocynung.																					
	Quedfilb																				
Wanhaman ba	Luftihern																				
Aenderung de		•																			
	, Norma																				
Diffociation.														•							
Optische und																					
Elektrische Er																					
Vertheilung d																					
Schlußfolgeru	ngen	• •	• •	• •	•	•	•	•	•	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	• •	331
Lichtmeffung																					00
Geschichte																					
Lichteinheiten,																					
n	nach He																				
77	" B i																				
Photometer v		-																		-	
n	"Fouc																				
77	" Croo																				
27	" Hüfn																				
n	"Sug	3, <b>G</b>	iroı	id i	t. ?	A.	•	•	•	• '	•	•	•	•	•	•	•	•	•		
n	, 3811																				99
<b>"</b>	" Web																				
77	, Otto	, Gu	thr	ie 1	1. 9	A.	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•.	•	•	• •	<b>350</b>
"	"Wild		• •		•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•		<b>352</b>
Meffen von el	lektrischem	Light	ł .		•	•	•	•	•	• (		•	•	•	•	•	•	•	•	356,	369
Farbige Lichte	•																		•	•	
Glanz des Lie	htes				•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	• •	<b>372</b>
Beurtheilung	von Bele	uchtur	ıgsar	ılagı	en	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•		372

	Ecite
Untersuchung der Brennstoffe:	Ctill
Specifisches Gewicht	105
Baje	
Wassergehalt	
Roksausbeute	
Aschengehalt	
Schwesel	
Stickfoff	
Rohlenstoff und Wasserstoff	123
Brennwerth	129, 403
" Berdampfungsversuche am Dampftessel	. 130, 382, 385
" Specifische Wärme der Gase	
Calorimeter von Dulong u. A	149
" Bolley u. A	
" " Favre und Silbermann	
" " Scheurer=Restner	
" Thomsen=Stohmann	•
" g. Fischer	•
" "Münchener Ressel (Bunte)	
" Bölfner	
" "Schwackhöfer	
" Bottlieb	
" Berthelot, Alexejew	•
Dulong'sche Formel	
Schlußfolgerungen	405
Untersuchung der atmosphärischen Lust:	
Feuchtigkeit	167 298
Hygrometer von Saussure	·
" Roppe, Klinkerfues u. A	
" August u. A	
" F. Fischer	•
" Rüdorff u. A	
" Daniell, Regnault u. A	
Sauerstoffbestimmung	
nach Jolly	
" F. Fischer	186, 194
"Bunsen	187
" Hempelu. A	299
Ozon	196, 300
Rohlenfäure	197, 300
" nach Winkler u. A	198
""Münt, Mohru. A	199, 302
" Bettenkofer	
" F. Fischer	
" Ballou. A	301
Rohlenoryd	208, 303
" im Leuchtgas	
Schwefelwasserstoff, Schwesligsäure u. dgl	
Ammoniaf	217, 307

Inhalt.	VII
	Seite
Organisches, Mikroorganismen	, 308
Luftuntersuchung für Heizungs= und Lüftungszwecke	310
Untersuchung der Feuergase:	
	010
Gejájádtliájes	
Probenahme	
Ruß und Wasser	
Gewichtsanalyse	
Makanalyse	•
"nach Bunsen, Winkler	
" "Raoult, Bunte u. A	
" "Liebigu. A	
" "Regnault und Reiset	<b>230</b>
" "Frankland	<b>2</b> 33
" "Leod	235
" " F. Fijder	, 386
" hompel	240
" " Schlösing, Orsat, Coquillon u. A	
Gasanalyse nach Bunfen	
" " F. Fischer	
Beurtheilung von Feuerungen	
Berechnung des Wärmeverlustes durch die Berbrennungsgase 144, 260	
Ausführung eines Berdampfungsversuches	•
Zugmesser	•
Schlußfolgerungen	
Schriftpilletungen	, 307
Untersuchung von Leuchtgas:	
Specifisches Gewicht	, 292
Rohlenfäure	271
Ammoniak, Theer	
Schwefel	293
max 6 amaa mm4	
Markartman Matautin	
Cisting Cuans	
" "Letheby u. A	
" " F. Fischer	
Gesammtanalyse nach Bunsen	
" Berthelot u. A	
" " F. Fischer	
Quedfilberreinigung	291

•



### Bolley's Technologie. 30. (Bd. I. 3. 1.)

### Sandbuch

ber

# chemischen Technologie.

In Berbinbung

mit mehren Gelehrten und Technifern bearbeitet, und herausgegeben von

Dr. D. Bollen,

weil. Profeffor ber technifden Chemie am Schweigerifden Bolptechnicum in Burid.

Rach bem Tobe bes Berausgebers fortgejest

Dr. A. Birnbaum,

Sofrath und Profeffor ber Chemie am Bolytechnicum in Rarisrube.

I., 3

Acht Bände, die meisten in mehre Gruppen zerfallend. /

Erften Banbes britte Gruppe:

Die demische Technologie der Brennstoffe.

Bon

Dr. Ferdinand Fifcher.

Mit sahlreichen in den Text eingedruckten Holzstichen.

Erste Lieferung.

Druck und Berlag von Friedrich Bieweg und Sohn. 1880. In Folge des ungleichmäßigen Absates der einzelnen monographischen Arbeiten, aus denen das unter dem Titel:

"Handbuch ber demischen Technologie",

begründet von Prof. Dr. P. Bolley, fortgefest von Prof. Dr. R. Birnbaum,

erschienene Sammelwerk besteht, ift der Fall eingetreten, daß von einigen derselben

neue Auflagen nöthig wurden.

Da nun in Folge des raschen Fortschrittes der Industrie sowohl der Umfang als auch der Preis dieser letzteren ein wesentlich anderer geworden ist, als bei der ersten Austage, so hat sich die Verlagshandlung genöthigt gesehen, mit diesen in neuer Austage erschienenen und noch erscheinenden Monographien eine neue Serie zu bilden.

Es find hiervon jest erschienen:

Liefrg. 1. Fled, Dr. H. "Die Fabrikation chemischer Producte aus thierischen Abfällen", welches an die Stelle von Bolley, Technologie, Liefrg. 5 tritt.

Liefrg. 2. Benrath, Dr. H. E. "Die Glasfabrikation", welches an die Stelle von

Bolley, Technologie, Liefrg. 6 tritt.

Liefrg. 3. Fischer, Dr. Ferdinand. Die chemische Technologie des Wassers", welches an die Stelle von Bolley, Technologie, Liefrg. 1 tritt.

In der ersten Serie sollen die begonnenen aber noch nicht vollendeten Arbeiten, nämlich:

Ersten Bandes dritte Gruppe: "Die chemische Technologie der Brennstoffe."
Heizung, Bentilation und Beleuchtung.

Zweiten Bandes erste Gruppe: "Die Technologie der chemischen Producte, welche durch Großbetrieb aus unorganischen Materialien gewonnen werden."

Fünfter Band: "Chemische Berarbeitung der Pflanzen= und Thierfasern."

Siebenter Band : "Die Metallurgie."

weitergeführt und außerdem die noch fehlenden Gruppen, nämlich:

Gruppe 2. (Bd. III.) Die Fabrikation der Thonwaaren, Porzellan,

Steingut, Töpferei, Ziegelbrennerei u. f. w.

Gruppe 4. (Bd. IV.) Die Conservirung der Speisen und die Technik einiger streng genommen nicht zu den Rahrungsmitteln gehörenden Genukmittel (z. B. Taback) werden der Hauptgegenstand dieser Gruppe sein. Weil sie gewerblich mit der Darstellung von Rahrungsmitteln verbunden sind, werden auch einige andere Industrien hier abzuhandeln sein, z. B. die Fabrikation von Röstgummi, Dertrin u. s. w.

Gruppe 1. (Bd. VI.) Die chemische Technologie der Baumaterialien und Wohnungseinrichtungen. Ralt, Cement, Gpps, Stucco, fünstliche Steine, Holzonservirung, Bedachungsmittel, Firnisse und Anstrichsarben,

Kitte u. s. w.

Gruppe 4. (Bb. VI.) Lederbereitung, Kautschukwaaren und Guttapercha.

Gruppe 5. (Bd. VI.) Die chemische Technik der graphischen Künste, d. h. Schreib: und Zeichnungsmaterialien, die chemischen Hülfs= mittel der Typographie, Lithographie, Galpanoplastik, Photographie, die Malerfarben, die verschiedenen Bindemittel, deren sich die Ralerei bedient, Fresco, Enkaustik, Stereochromie u. s. w.,

je nachdem die Berhältnisse es möglich machen, und so weit die betreffenden Capitel in den bisher erschienenen Lieferungen noch nicht bearbeitet sind, angereiht werden.

Die Bearbeitung diefer Gegenstände haben folgende Autoren übernommen:

Band I. Gruppe 3. Chemische Technologie der Brennstoffe. — Prof. Dr. H. Fischer in Hannover.

II. Gruppe 1. Die Technologie der chemischen Producte, welche durch Großbetrieb aus unorganischen Materialien gewonnen werden:

> a. Sodafabrikation. — Prof. Dr. G. Lunge in Zürich (erschienen). b. Staßfurter Industrie. — Dr. E. Pfeiffer in Zena.

IV. Gruppe 4. Conservirung der Nahrungsmittel. — Prof. Dr. Thiel in Darmstadt.

V. Berarbeitung der Pflanzen= und Thierfasern. — Prof. Dr. Richard Meyer in Chur.

, VII. Die Metallurgie. — Prof. Dr. C. Stölzel in München.

, VIII. Die Metallbearbeitung. — Dr. G. Seelhorst in Rürnberg.

Braunschweig, im Mai 1880.

### Bolley's Technologie. 45. (Bd. I. 3. 2.)

0

ķ

Sandbuch 34154

# chemischen Technologie.

3n Berbinbung

mit mehreren Gelehrten und Technifern bearbeitet, und herausgegeben bon

Dr. P. A. Bollen,

weil. Profeffor ber technichen Chemie am Comegerifden Bolvtechnitum in 3frich.

Rach dem Lobe des herausgebers fortgefest von

Dr. R. Birnbanm,

meil. Sofrath und Profeffor ber Chemie'an ber technichen Gochichule in Rariernbe.

Acf Banbe, bie meifen in mehrere Gruppen gerfallend.

Erften Banbes britte Gruppe:

Die chemische Technologie der Breunstoffe.

Bon

Dr. ferdinand Sifcher

Dit gablreichen eingebrudten Golgftichen.

3weite Lieferung.

Braunschweig, Druck und Verlag von Friedrich Vieweg und Sohn. 1887.

#### Anfünbigung.

Dieses Werk hat seit Jahren die Thätigkeit des Herrn Herausgebers, der Herren Mitarbeiter und der Berlagshandlung lebhaft in Anspruch genommen. Es darf dem technischen Publikum nach Plan, Aussührung der Bearbeitung, Ausstattung und Preis empsohlen werden.

Es ift bei dem raschen Borschreiten der chemischen Technologie ein entschiedenes Bedürfniß geworden, das zerstreute reichhaltige Material, welches die technische Literatur in den letzteren Jahren lieferte, zu sammeln, zu sichten und das Brauchsbare übersichtlich zu ordnen. Rur der geringere Theil der Thatsachen, durch welche sich der Umschwung in den Gewerben tund giebt, sindet sich ohne Entstellung in technischen Zeitschriften, und was verschwiegen, was zu viel gesagt ist, läßt sich nur durch eigene Besbachtung oder persönliche Beziehung zu kundigen Praktikern heraussinden.

Es stellt sich das vorliegende Werk folgende Aufgaben durch die angegebenen Mittel:

- 1. Rlare und vollständige Darlegung des heutigen Zustandes sämmtlicher auf Chemie gegründeten Gewerbe;
- 2. Nur durch Theilung des umfangreichen Stoffes unter verschiedene Bearbeister kann mit Zuversicht der Aufgabe genügt werden, sich der Praxis so nahe als möglich anzuschließen. Sämmtliche Mitarbeiter stehen der Waterie der von ihnen übernommenen Abtheilungen des Werkes entweder durch Praxis oder specielle Beobachtung nahe;
- 3. Das Werk wird in acht Bänden, von benen die Mehrzahl in einzelne Gruppen zerfällt, erscheinen;
- 4. Diese Gruppen sollen, mindestens die größeren, für sich verkäuslich sein und so dem technischen Publikum das jede einzelne Industrie zunächst interessirende Material thunlichst leicht zugängig gemacht werden;
- 5. Die rasche Erscheinung ist durch das Zusammenwirken vieler und ausgezeichnes ter Kräfte gesichert.

Friedrich Bieweg und Sohn.

Bolley's Technologie, 56. (Bd. I. 3. 3.)

Sand but (so.)

ber

# chemischen Technologie.

In Berbindung

mit mehreren Gelehrten und Technitern bearbeitet, und herausgegeben bon

Dr. D. A. Bollen und Dr. A. Birnbaum.

Rad bem Tobe ber Berausgeber fortgefest von

Dr. C. Engier,

Beb. Cofrath und Professor ber Chemie au ber technichen Cochibule in Rarierube

Adi Manbe, die meiften in mehrere Gruppen gerfallend.

Erften Bandes britte Gruppe:

Die demische Technologie der Brennftoffe.

Bon

Brof. Dr. Ferdinand Eifcher

Mit gahlreichen eingebrudten Golgftichen.

Dritte Lieferung.

A STATE OF THE PERSON NAMED IN COLUMN STATE OF THE PERSON NAMED IN

Braunschweig,

Drud und Berlag von Friedrich Bieweg und Gohn.

1896.

#### Anfünbigung.

Die unliebsame Berzögerung im Erscheinen der "chemischen Technologie der Brennstoffe" wurde durch längere Kränklichkeit des Verfassers veranlaßt, welche aber durch seine Uebersiedelung nach Göttingen so weit gehoben ist, daß nunmehr der noch sehlende Theil des Buches rasch erscheinen wird.

Vorliegende Lieferung bringt die hierher gehörenden Angaben über Thermochemie, dann die Besprechung von Holz und Torf als Brennstoff. Bon Mineralkohlen wird Vorkommen, Statistik, besonders Kohlenchemie so ausführlich und eingehend besprochen, wie dieses noch in keinem anderen Buche geschehen ist.

Die folgende Lieferung, enthaltend die Herstellung der Preßkohlen und die Kokerei, ist in Arbeit.

Braunschweig, im März 1896.

Friedrich Bieweg und Sohn.

## J. Bolley's Technologie 56. (Bd. I. 3. 3.)

(Nachträge und Register.)

Hand buch

NA RYANG

ber

# chemischen Technologie.

In Berbindung

mit mehreren Gelehrten und Technikern bearbeitet, und herausgegeben von Dr. P. A. Bolley und Dr. K. Birnbaum.

Nach dem Tode der Herausgeber fortgesett von

Dr. C. Engler,

Weh. Hofrath und Profeffor der Chemie an der technischen Sochichule in Rarlerube.

Adi Bande, die meiften in mehrere Gruppen zerfallend.

Erften Bandes britte Gruppe:

### Die hemische Technologie der Brennstoffe.

Von

Prof. Dr. Ferdinand Fischer

Mit gahlreichen eingebrudten Solzstichen.

Reftlieferung jum dritten Beft,

enthaltend

Racitrage und Regifter.

Braunschweig,

Drud und Berlag von Friedrich Bieweg und Sohn.

1897.

#### Anfündigung.

Die unliebsame Verzögerung im Erscheinen der "chemischen Technologie der Brennstoffe" wurde durch längere Kränklichkeit des Versassers veranlaßt, welche aber durch seine Uebersiedelung nach Göttingen so weit gehoben ist, daß nunmehr der noch fehlende Theil des Buches rasch erscheinen wird.

Borliegende unberechnet erfolgende Lieferung bringt als Nachträge zu den drei ersten Lieferungen die seit dem Druck derselben erschienenen bezüglichen Arbeiten und das Register.

Die folgende Lieferung, enthaltend bie Herstellung der Preßkohlen und die Kokerei, ist in Arbeit.

Braunschweig, im April 1897.

Friedrich Bieweg und Sohn.

Verlag von Friedrich Vieweg & Sohn in Braunschweig.

### Gasometrische Methoden

von Robert Bunsen.

Zweite umgearbeitete und vermehrte Auflage. Mit 70 Holzstichen. 8. geh. Preis 8 ...

### Muspratt's

Theoretische, praktische und analytische

### Chemie

in Anwendung auf Künste und Gewerbe.

Encyklopädisches Handbuch der Technischen Chemie

F. Stohmann und Bruno Kerl.

#### Vierte Auflage

unter Mitwirkung von

E. Beckmann, R. Biedermann, H. Bunte, E. v. Cochenhausen, E. Drechsel, H. Drehschmidt, C. Engler, A. Frank, H. Meidinger, E. v. Meyer, F. Pampe, F. Soxhlet, A. Stohmann, H. W. Vogel, Cl. Winkler und anderen Gelehrten und Fachmännern.

Acht Bände. Mit zahlreichen Holzstichen. hoch 4. geh.

In Lieferungen à 1 36. 20 3.

#### Inhalt:

Aether. Aetherische Oele. Alkaloide. Alkohol. Aluminium. Ammoniak. Anilin und sonstige Theerfarbstoffe. Antimon. Arsen. Asphalt. Baryum. Beryllium. Bier. Blei. Bleichen u. Zubereitung der Gespinnstfasern. Bor. Brom. Brot. Cadmium. Cäsium und Rubidium. Calcium. Cermetalle. Chlor. Chloral. Chlorkalk. Chloroform. Chrom. Citronensäure. Conservirung von Nahrungsmitteln u. Gebrauchsgegenständen. Cyan. Desinfection. Dextrin. Didym s. Cer. Düngstoffe. Eisen. Eiweiss. Emaille. Erbium s. Yttrium. Essigsäure. Farbstoffe u. Färberei. Fette u. Oele. Firniss. Fluor. Gallium. Galvanoplastik. Gasanalyse. Gerberei. Germanium. Glas. Gold. Gummi. Harze. Harzöle. Heizstoffe. Indium. Jod. Kalium. Kautschuk. Kitt. Knochenkohle. Kobalt. Kohlenstoff. Kupfer. Lanthan s. Cermetalle. Leim. Leuchtstoffe. Lithium. Löthrohranalyse. Luft, atmosphärische. Magnesium. Mangan. Mineralöl s. Paraffin. Mineralwässer, künstliche. Molkereiproducte. Molybdän. Nahrungsmittel. Natrium. Nickel. Niobium u. Tantal. Osmium s. Platinmetalle. Oxalsäure. Palladium s. Platinmetalle. Papier. Paraffin u. Mineralöle. Parfümerie. Petroleum. Phosphor. Photographie. Platinmetalle. Quecksilber. Rhodium s. Platinmetalle. Rubidium s. Cäsium. Sauerstoff. Scandium. Schiesspulver und sonstige Explosivstoffe. Salpetersäure. Schwefel. Seife. Silber. Silicium. Spectralanalyse. Stärke. Steinkohlentheerproducte. Stickstoff. Strontium. Tantal s. Niobium. Tellur. Thallium. Thonwaarenindustrie. Thorium. Tinte. Titan. Traubenzucker. Ultramarin. Uran. Vanadin. Volumetrische Analyse. Wassers. Wasserstoff. Wein. Weinsäure. Wismuth. Wolfram. Yttrium und Erbium. Zink. Zinn. Zirkonium. Zucker. Zündrequisiten.

#### Erschienen ist:

Erster Band. Preis geh. 38 M. 40 &, geb. 41 M. — Zweiter Band. Preis geh. 37 M. 20 &, geb. 39 M. 80 &. — Dritter Band. Preis geh. 37 M. 20 &, geb. 39 M. 80 &. — Vierter Band. Preis geh. 43 M. 20 &, geb. 45 M. 80 &. — Fünfter Band. Preis geh. 40 M. 80 &, geb. 43 M. 40 &.

Einbanddecken in Halbfranz, Deckel mit Leinen bezogen zu Band I. bis V. Preis à 1 16, 40 3.

# Das Erdöl (Petroleum) und seine Verwandten.

Geschichte, physikalische und einemische Beschaffenheit. Vorkommer. Ursprung. Anffindung und Gewinnung des Erdeies

von Hans Höfer.

ook 4ff k. k. Probance an der k. k. Bengakademie Lenben. Eksemantsfind der namekastosiastien Landssammung von Kärneben den Pr. D. Hoenstille und den massikannschen Katransi der Bengingnessene, operasy. Magtied der geningsschen Gesellschaft in Beigien, der Berne interereile des mines v. s. w

Mit eingedruckten Harzemithen, gr. f., geh. Preis 4 A.

(Zugienen als ersten Bandes zweite Gruppe, zweite Antheilung, einem Theiles eines Lieferiag tes Handarpens der chemischen Tennadoppe. Balley-Engler

### Das Erdöl (Petroleum)

und seine Verarbeitung.

Gewinnung, Verarbeitung, Untersuchung, Verwendung und Eigenachaften des Erdöles

#### von Dr. Alexander Veith.

Mit 345 Abbildangen, gr. 8. geh. Preis 26 🚣

(Zigleun als ersten Bandes zweite Gruppe, zweite Abthellung, ersten Theiles zweite Lieferung des Hantouchs zer chemischen Technologie. Bolley-Engler.)

### Die Fabrikation der Mineralöle

und des

Paraffins aus Schweelkohle, Schiefer etc. sowie die Herstellung der Kerzen und des Oelgases. Von Dr. W. Scheithauer.

Mit 192 eingedruckten Abbildungen und 4 Tafeln. gr. 8. geh. Preis 15 A. (Zugleich als I. Bandes 2. Gruppe, 2. Abtheilung. II. Theiles des Handbuches der chemischen Technologie, Bolley-Engler.)

#### Technisch-thermochemische

### Berechnungen zur Heizung

insbesondere mit

#### gasförmigen Brennstoffen.

Aufgaben mit ausführlichen Lösungen als Leitfaden für Praktiker und zur Uebung für Studirende

von Dr. Alex. Naumann,

Professor der Chemie und Director des chemischen Laboratoriums an der Universität Giessen.

gr. 4. geh. Preis 6 🚜

Verlag von Friedrich Vieweg & Sohn in Braunschweig.

### Muspratt's

Theoretische, praktische und analytische

### Chemie

in Anwendung auf Künste und Gewerbe.

Encyklopädisches Handbuch der Technischen Chemie von F. Stohmann und Bruno Kerl.

#### Vierte Auflage

unter Mitwirkung von

E. Beckmann, R. Biedermann, H. Bunte, E. v. Cochenhausen, E. Drechsel, H. Drehschmidt, C. Engler, A. Frank, H. Meidinger, E. v. Meyer, F. Pampe, F. Soxhlet, A. Stohmann, H. W. Vogel, Cl. Winkler und anderen Gelehrten und Fachmännern.

Acht Bande. Mit zahlreichen Holzstichen. hoch 4. geh.

In Lieferungen à 1 🚜 20 🕹

#### Inhalt:

Aether. Aetherische Oele. Alkaloide. Alkohol. Aluminium. Ammoniak. Anilin und sonstige Theerfarbstoffe. Antimon. Arsen. Asphalt. Baryum. Beryllium. Bier. Blei. Bleichen u. Zubereitung der Gespinnstfasern. Bor. Brom. Brot. Cadmium. Casium und Rubidium, Calcium. Cermetalle. Chlor. Chloral. Chlorkalk. Chloroform. Chrom. Citronensäure. Conservirung von Nahrungsmitteln u. Gebrauchsgegenständen. Cvan. Desinfection. Dextrin. Didym s. Cer. Düngstoffe. Eisen. Eiweiss. Emaille. Erbium s. Yttrium. Essigsäure. Farbstoffe u. Färberei. Fette u. Oele. Firniss. Fluor. Gallium. Galvanoplastik. Gasanalyse. Gerberei. Germanium. Glas. Gold. Gummi. Harze. Harzöle. Heisstoffe. Indium. Jod. Kalium. Kautschuk. Kitt. Knochenkohle. Kobalt. Kohlenstoff. Kupfer. Lanthan s. Cermetalle. Leim. Leuchtstoffe. Lithium. Löthrobranalyse. Luft, atmosphärische. Magnesium. Mangan. Mineralöl s. Paraffin. Mineralwässer, künstliche. Molkereiproducte. Molybdan. Nahrungsmittel. Natrium. Nickel. Niobium u. Tantal. Osmium s. Platinmetalle. Oxalsäure. Palladium s. Platinmetalle. Papier. Paraffin u. Mineralöle. Parfümerie. Petroleum. Phosphor. Photographie. Platinmetalle. Quecksilber. Rhodium s. Platinmetalle. Rubidium s. Cäsium. Salpetersäure. Sauerstoff. Scandium. Schiesspulver und sonstige Explosivatoffe. Schwefel. Seife. Silber. Silicium. Spectralanalyse. Stärke. Steinkohlentheerproducte. Stickstoff. Strontium. Tantal s. Niobium. Tellur. Thallium. Thonwaarenindustrie. Thorium. Tinte. Titan. Traubenzucker. Ultramarin. Uran. Vanadin. Volumetrische Analyse. Wassers Wasserstoff. Wein. Weinsäure. Wismuth. Wolfram. Yttrium und Erbium. Zink. Zinn. Zirkonium. Zucker. Zündrequisiten.

#### Bisher erschienen:

- Erster Band. (Aether bis Brom.) Mit 502 in den Text eingedruckten Holzstichen. Preis geh. 38 .4. 40 .3, geb. 41 .4.
- Zweiter Band. (Brot bis Essigsäure.) Mit 614 in den Text eingedruckten Holzstichen. Preis geh. 37 M. 20 3, geb. 39 M. 80 3
- Dritter Band. (Farbstoffe und Färberei bis Gummi.) Mit 578 in den Text eingedruckten Holzstichen. Preis geh. 37 20 3, geb. 39 26. 80 3
- Vierter Band. (Harze und Balsame bis Kupfer.) Mit 709 in den Text eingedruckten Holzstichen. Preis geh. 43 20 3, geb. 45 20 3
- Fünfter Band. (Leim bis Molybdän.) Mit 674 in den Text eingedruckten Holzstichen. Preis geh. 40 & 80 &, geb. 43 & 40 &
  - Sechster Band im Erscheinen.
- Einbanddecken in Halbfranz, Deckel mit Leinen bezogen zu Band I. bis V.

  Preis à 1 40 3

### Technisch-thermochemische

### Berechnungen zur Heizung

insbesondere mit

gasförmigen Brennstoffen.

Aufgaben mit ausführlichen Lösungen als Leitfaden für Praktiker und zur Uebung für Studirende

von Dr. Alex. Naumann,

Professor der Chemie und Director des chemischen Laboratoriums an der Universität Giessen.

gr. 4. geh. Preis 6 .M.

### Das Erdöl (Petroleum)

und seine Verwandten.

Geschichte, physikalische und chemische Beschaffenheit, Vorkommen, Ursprung, Auffindung und Gewinnung des Erdöles

#### von Hans Höfer,

ord. öff. k. k. Professor an der k. k. Bergakademie Leoben, Ehrenmitglied des naturhistorischen Landesmuseums von Kärnthen, des Fr. D. Hochstifts und des amerikanischen Instituts der Bergingenieure, corresp. Mitglied der geologischen Gesellschaft in Belgien, der Revue universelle des mines u. s. w.

Mit eingedruckten Holzstichen. gr. 8. geh. Preis 6 ...

(Zugleich als ersten Bandes zweite Gruppe, zweite Abtheilung, ersten Theiles erste Lieferung des Handbuchs der chemischen Technologie. Bolley-Engler.)

### Die Fabrikation der Mineralöle

und des

Paraffins aus Schweelkohle, Schiefer etc. sowie die Herstellung der Kerzen und des Oelgases. Von Dr. W. Scheithauer.

Mit 192 eingedruckten Abbildungen und 4 Tafeln. gr. 8. geh. Preis 15 .4. (Zugleich als I. Bandes 2. Gruppe, 2. Abtheilung, II. Theiles des Handbuches der chemischen Technologie, Bolley-Engler.)

# Das Erdöl (Petroleum)

und seine Verarbeitung.

Gewinnung, Verarbeitung, Untersuchung, Verwendung und Eigenschaften des Erdöles

#### von Dr. Alexander Veith.

Mit 365 Abbildungen. gr. 8. geh. Preis 26 .K.

(Zugleich als ersten Bandes zweite Gruppe, zweite Abtheilung, ersten Theiles zweite Lieferung des Handbuchs der chemischen Technologie. Bolley-Engler.)

}



, • .



	•			
		•		
	•			
•				
			•	

